

27.08.2004

日本国特許庁
JAPAN PATENT OFFICE

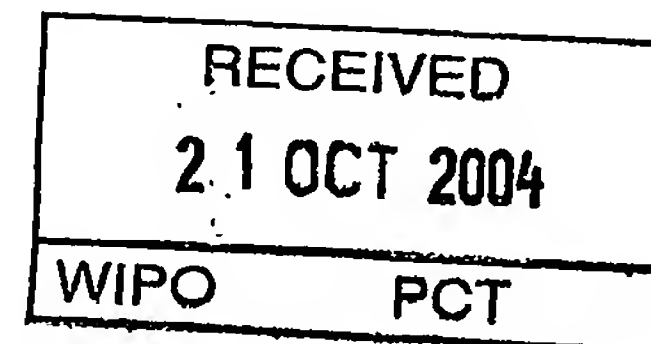
別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日
Date of Application: 2004年 6月14日

出願番号
Application Number: 特願2004-174880
[ST. 10/C]: [JP 2004-174880]

出願人
Applicant(s): 株式会社林原生物化学研究所

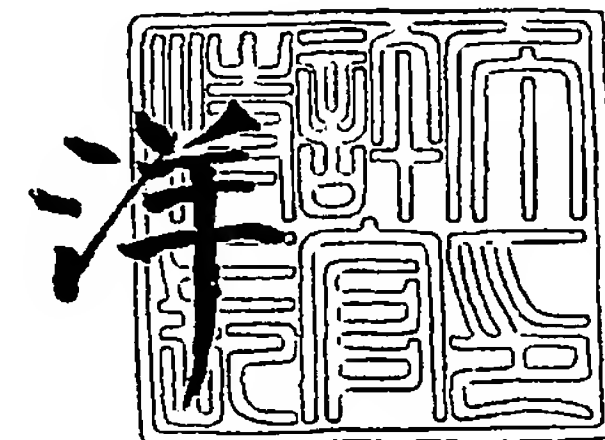


PRIORITY DOCUMENT
SUBMITTED OR TRANSMITTED IN
COMPLIANCE WITH
RULE 17.1(a) OR (b)

2004年10月 8日

特許庁長官
Commissioner,
Japan Patent Office

小川



【書類名】 特許願
【整理番号】 10102802
【あて先】 特許庁長官 今井 康夫 殿
【国際特許分類】 C07H 3/06
C12N 9/10
C12N 9/24
C12N 15/52
C12P 19/18

【発明者】
【住所又は居所】 岡山県岡山市下石井 1 丁目 2 番 3 号 株式会社林原生物化学研究
所内
【氏名】 向井 和久

【発明者】
【住所又は居所】 岡山県岡山市下石井 1 丁目 2 番 3 号 株式会社林原生物化学研究
所内
【氏名】 渡辺 光

【発明者】
【住所又は居所】 岡山県岡山市下石井 1 丁目 2 番 3 号 株式会社林原生物化学研究
所内
【氏名】 西本 友之

【発明者】
【住所又は居所】 岡山県岡山市下石井 1 丁目 2 番 3 号 株式会社林原生物化学研究
所内
【氏名】 久保田 倫夫

【発明者】
【住所又は居所】 岡山県岡山市下石井 1 丁目 2 番 3 号 株式会社林原生物化学研究
所内
【氏名】 福田 恵温

【発明者】
【住所又は居所】 岡山県岡山市下石井 1 丁目 2 番 3 号 株式会社林原生物化学研究
所内
【氏名】 三宅 俊雄

【特許出願人】
【識別番号】 000155908
【氏名又は名称】 株式会社林原生物化学研究所
【代表者】 林原 健

【先の出願に基づく優先権主張】
【出願番号】 特願2003-304964
【出願日】 平成15年 8月28日

【手数料の表示】
【予納台帳番号】 035736
【納付金額】 16,000円

【提出物件の目録】
【物件名】 特許請求の範囲 1
【物件名】 明細書 1
【物件名】 図面 1
【物件名】 要約書 1

【書類名】 特許請求の範囲

【請求項 1】

サイクロ $\{\rightarrow 6\}$ - α -D-グルコピラノシル - (1 \rightarrow 4) - α -D-グルコピラノシル - (1 \rightarrow 6) - α -D-グルコピラノシル - (1 \rightarrow 4) - α -D-グルコピラノシル - (1 \rightarrow) の構造を有する環状マルトシルマルトース。

【請求項 2】

グルコース重合度が 3 以上の α -1, 4 グルカンに作用し、サイクロ $\{\rightarrow 6\}$ - α -D-グルコピラノシル - (1 \rightarrow 4) - α -D-グルコピラノシル - (1 \rightarrow 6) - α -D-グルコピラノシル - (1 \rightarrow 4) - α -D-グルコピラノシル - (1 \rightarrow) の構造を有する環状マルトシルマルトースを生成する作用を有する環状マルトシルマルトース生成酵素。

【請求項 3】

下記の理化学的性質を有する請求項 2 に記載の環状マルトシルマルトース生成酵素。

(1) 分子量

S D S - ゲル電気泳動法において、72,000 \pm 20,000 ダルトン。

(2) 等電点

アンフォライン含有等電点電気泳動法において、p I 3.6 \pm 0.5。

(3) 至適温度

p H 6.0、30 分間反応の条件下で、50 $^{\circ}$ C 乃至 55 $^{\circ}$ C。

(4) 至適 p H

40 $^{\circ}$ C、30 分間反応の条件下で、p H 5.5 乃至 6.5。

(5) 温度安定性

p H 6.0、60 分間保持の条件下で、30 $^{\circ}$ C まで安定。

1 mM カルシウムイオン存在下では、50 $^{\circ}$ C まで安定。

(6) p H 安定性

4 $^{\circ}$ C、24 時間保持の条件下で、p H 5.0 乃至 9.0 で安定。

【請求項 4】

N 末端アミノ酸配列として、配列表における配列番号 1 で示されるアミノ酸配列を有する請求項 2 又は 3 に記載の環状マルトシルマルトース生成酵素。

【請求項 5】

配列表における配列番号 2 で示されるアミノ酸配列か、又は配列表における配列番号 2 で示されるアミノ酸配列において、その酵素活性を保持する範囲で 1 個又は 2 個以上のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加したアミノ酸配列を有する請求項 2 乃至 4 のいずれかに記載の環状マルトシルマルトース生成酵素。

【請求項 6】

グルコース重合度が 3 以上の α -1, 4 グルカンが、マルトオリゴ糖、マルトデキストリン、アミロデキストリン、アミロース、アミロペクチン、可溶性澱粉、液化澱粉、糊化澱粉及びグリコーゲンから選ばれる 1 種又は 2 種以上の糖質である請求項 2 乃至 5 のいずれかに記載の環状マルトシルマルトース生成酵素。

【請求項 7】

環状マルトシルマルトース生成酵素が、微生物由来の酵素である請求項 2 乃至 6 のいずれかに記載の環状マルトシルマルトース生成酵素。

【請求項 8】

微生物が、アルスロバクター属の微生物である請求項 7 に記載の環状マルトシルマルトース生成酵素。

【請求項 9】

アルスロバクター属の微生物が、アルスロバクター・グロビホルミス (*A r t h r o b a c t e r g l o b i f o r m i s*) M6 (独立行政法人産業技術総合研究所 特許生物寄託センター、寄託番号 F E R M B P - 8 4 4 8) 又はその変異株である請求項 8 に記載の環状マルトシルマルトース生成酵素。

【請求項 10】

アルスロバクター・グロビホルミス (*Arthrobacter globiformis*) M6 (独立行政法人産業技術総合研究所 特許生物寄託センター、寄託番号 FERM BP-8448) 又はその変異株である環状マルトシルマルトース生成酵素産生能を有する微生物。

【請求項 11】

請求項 2 乃至 9 のいずれかに記載の環状マルトシルマルトース生成酵素をコードする DNA。

【請求項 12】

配列表における配列番号 3 で示される塩基配列か、又は配列表における配列番号 3 で示される塩基配列において、コードする酵素の活性を保持する範囲で 1 個又は 2 個以上の塩基が欠失、置換若しくは付加した塩基配列、又はそれらに相補的な塩基配列を有する請求項 11 記載の DNA。

【請求項 13】

遺伝子コードの縮重に基づき、コードするアミノ酸配列を変えることなく、配列表における配列番号 3 で示される塩基配列における塩基の 1 個又は 2 個以上を他の塩基で置換した請求項 11 又は 12 記載の DNA。

【請求項 14】

アルスロバクター属の微生物に由来する請求項 11 乃至 13 のいずれかに記載の DNA。

【請求項 15】

請求項 11 乃至 14 のいずれかに記載の DNA と、自律複製可能なベクターを含んでなる複製可能な組換え DNA。

【請求項 16】

自律複製可能なベクターがプラスミドベクター Bluescript II SK (+) である請求項 15 記載の組換え DNA。

【請求項 17】

請求項 15 又は 16 記載の組換え DNA を適宜宿主に導入してなる形質転換体。

【請求項 18】

宿主が大腸菌である請求項 17 記載の形質転換体。

【請求項 19】

請求項 2 乃至 9 のいずれかに記載の環状マルトシルマルトース生成酵素の産生能を有する微生物を栄養培地で培養して得られる培養物から、請求項 2 乃至 9 のいずれかに記載の環状マルトシルマルトース生成酵素を採取することを特徴とする環状マルトシルマルトース生成酵素の製造方法。

【請求項 20】

微生物が、アルスロバクター属の微生物である請求項 19 記載の環状マルトシルマルトース生成酵素の製造方法。

【請求項 21】

アルスロバクター属の微生物が、アルスロバクター・グロビホルミス (*Arthrobacter globiformis*) M6 (独立行政法人産業技術総合研究所 特許生物寄託センター、寄託番号 FERM BP-8448) 又はその変異株である請求項 20 記載の環状マルトシルマルトース生成酵素の製造方法。

【請求項 22】

請求項 17 又は 18 記載の形質転換体を培養し、培養物から組換え型環状マルトシルマルトース生成酵素を採取することを特徴とする組換え型環状マルトシルマルトース生成酵素の製造方法。

【請求項 23】

グルコース重合度が 3 以上の α -1, 4 グルカンを含む溶液に、請求項 2 乃至 9 のいずれかに記載の環状マルトシルマルトース生成酵素を作用させることを特徴とするサイクロ {→6} - α -D-グルコピラノシルー (1→4) - α -D-グルコピラノシルー (

1→6) - α -D-グルコピラノシルー (1→4) - α -D-グルコピラノシルー (1→
| の構造を有する環状マルトシルマルトースの生成方法。

【請求項 24】

グルコース重合度が 3 以上の α -1, 4 グルカンが、マルトオリゴ糖、マルトデキストリン、アミロデキストリン、アミロース、アミロペクチン、可溶性澱粉、液化澱粉、糊化澱粉及びグリコーゲンから選ばれる 1 種又は 2 種以上の糖質である請求項 23 記載のサイクロ {→6) - α -D-グルコピラノシルー (1→4) - α -D-グルコピラノシルー (1→6) - α -D-グルコピラノシルー (1→4) - α -D-グルコピラノシルー (1→
| の構造を有する環状マルトシルマルトースの生成方法。

【請求項 25】

グルコース重合度が 3 以上の α -1, 4 グルカンを含む溶液に、請求項 2 乃至 9 のいずれかに記載の環状マルトシルマルトース生成酵素を作用させて得られるサイクロ {→6) - α -D-グルコピラノシルー (1→4) - α -D-グルコピラノシルー (1→6) - α -D-グルコピラノシルー (1→4) - α -D-グルコピラノシルー (1→| の構造を有する環状マルトシルマルトース、又はこれを含む糖質。

【請求項 26】

グルコース重合度が 3 以上の α -1, 4 グルカンが、マルトオリゴ糖、マルトデキストリン、アミロデキストリン、アミロース、アミロペクチン、可溶性澱粉、液化澱粉、糊化澱粉及びグリコーゲンから選ばれる 1 種又は 2 種以上の糖質である請求項 25 記載のサイクロ {→6) - α -D-グルコピラノシルー (1→4) - α -D-グルコピラノシルー (1→6) - α -D-グルコピラノシルー (1→4) - α -D-グルコピラノシルー (1→
| の構造を有する環状マルトシルマルトース、又はこれを含む糖質。

【請求項 27】

グルコース重合度が 3 以上の α -1, 4 グルカンを含む溶液に、請求項 2 乃至 9 のいずれかに記載の環状マルトシルマルトース生成酵素を作用させてサイクロ {→6) - α -D-グルコピラノシルー (1→4) - α -D-グルコピラノシルー (1→6) - α -D-グルコピラノシルー (1→4) - α -D-グルコピラノシルー (1→| の構造を有する環状マルトシルマルトースとともに他の糖質を含む溶液とし、これを、強酸性カチオン交換樹脂を用いるカラムクロマトグラフィーにかけて得られるサイクロ {→6) - α -D-グルコピラノシルー (1→4) - α -D-グルコピラノシルー (1→6) - α -D-グルコピラノシルー (1→4) - α -D-グルコピラノシルー (1→| の構造を有する環状マルトシルマルトース、又はこれを含む糖質。

【請求項 28】

サイクロ {→6) - α -D-グルコピラノシルー (1→4) - α -D-グルコピラノシルー (1→6) - α -D-グルコピラノシルー (1→4) - α -D-グルコピラノシルー (1→| の構造を有する環状マルトシルマルトースを、固形物当り 1 質量% 以上含有していることを特徴とするサイクロ {→6) - α -D-グルコピラノシルー (1→4) - α -D-グルコピラノシルー (1→6) - α -D-グルコピラノシルー (1→4) - α -D-グルコピラノシルー (1→| の構造を有する環状マルトシルマルトースを含む糖質。

【請求項 29】

形態が、シラップ、マスキット、非晶質粉末、非晶質固状物、結晶又は結晶固状物のいずれかであることを特徴とするサイクロ {→6) - α -D-グルコピラノシルー (1→4) - α -D-グルコピラノシルー (1→6) - α -D-グルコピラノシルー (1→4) - α -D-グルコピラノシルー (1→| の構造を有する環状マルトシルマルトース、又はこれを含む糖質。

【請求項 30】

澱粉を糊化及び／又は液化した溶液に、請求項 2 乃至 9 のいずれかに記載の環状マルトシルマルトース生成酵素を作用させることを特徴とするサイクロ {→6) - α -D-グルコピラノシルー (1→4) - α -D-グルコピラノシルー (1→6) - α -D-グルコピラノシルー (1→4) - α -D-グルコピラノシルー (1→| の構造を有する環状マルト

シルマルトース、又はこれを含む糖質の製造方法。

【請求項 3 1】

澱粉を糊化及び／又は液化した溶液が、DE 20 以下の溶液である請求項 3 0 記載のサイクロ {→6) - α-D-グルコピラノシルー (1→4) - α-D-グルコピラノシルー (1→6) - α-D-グルコピラノシルー (1→4) - α-D-グルコピラノシルー (1→} の構造を有する環状マルトシルマルトース、又はこれを含む糖質の製造方法。

【請求項 3 2】

澱粉を糊化及び／又は液化した溶液に、請求項 2 乃至 9 のいずれかに記載の環状マルトシルマルトース生成酵素とともにイソアミラーゼを作用させ、必要に応じて、更に α-アミラーゼ、β-アミラーゼ、サイクロマルトデキストリングルカノトランスフェラーゼ、グルコアミラーゼ、α-グルコシダーゼから選ばれる 1 種又は 2 種以上の酵素を作用させることを特徴とする請求項 3 0 又は 3 1 記載のサイクロ {→6) - α-D-グルコピラノシルー (1→4) - α-D-グルコピラノシルー (1→6) - α-D-グルコピラノシルー (1→4) - α-D-グルコピラノシルー (1→} の構造を有する環状マルトシルマルトース、又はこれを含む糖質の製造方法。

【請求項 3 3】

澱粉を糊化及び／又は液化した溶液に、請求項 2 乃至 9 のいずれかに記載の環状マルトシルマルトース生成酵素とともにイソアミラーゼを作用させ、必要に応じて、更に α-アミラーゼ、β-アミラーゼ、サイクロマルトデキストリングルカノトランスフェラーゼ、グルコアミラーゼ、α-グルコシダーゼから選ばれる 1 種又は 2 種以上の酵素を作用させた後、カラムクロマトグラフィーによる分画、膜による分離、微生物による発酵処理及びアルカリ処理による分解除去から選ばれる 1 種又は 2 種以上の精製方法を用いることを特徴とする請求項 3 0 乃至 3 2 のいずれかに記載のサイクロ {→6) - α-D-グルコピラノシルー (1→4) - α-D-グルコピラノシルー (1→6) - α-D-グルコピラノシルー (1→4) - α-D-グルコピラノシルー (1→} の構造を有する環状マルトシルマルトース、又はこれを含む糖質の製造方法。

【請求項 3 4】

サイクロ {→6) - α-D-グルコピラノシルー (1→4) - α-D-グルコピラノシルー (1→6) - α-D-グルコピラノシルー (1→4) - α-D-グルコピラノシルー (1→} の構造を有する環状マルトシルマルトースを、固形物当り 1 質量%以上含有していることを特徴とする請求項 3 0 乃至 3 3 のいずれかに記載のサイクロ {→6) - α-D-グルコピラノシルー (1→4) - α-D-グルコピラノシルー (1→6) - α-D-グルコピラノシルー (1→4) - α-D-グルコピラノシルー (1→} の構造を有する環状マルトシルマルトース、又はこれを含む糖質の製造方法。

【請求項 3 5】

形態が、シラップ、マスキット、非晶質粉末、非晶質固状物、結晶又は結晶固状物である請求項 3 0 乃至 3 4 のいずれかに記載のサイクロ {→6) - α-D-グルコピラノシルー (1→4) - α-D-グルコピラノシルー (1→6) - α-D-グルコピラノシルー (1→4) - α-D-グルコピラノシルー (1→} の構造を有する環状マルトシルマルトース、又はこれを含む糖質の製造方法。

【請求項 3 6】

サイクロ {→6) - α-D-グルコピラノシルー (1→4) - α-D-グルコピラノシルー (1→6) - α-D-グルコピラノシルー (1→4) - α-D-グルコピラノシルー (1→} の構造を有する環状マルトシルマルトース又はこれを含む糖質を含有せしめた組成物。

【請求項 3 7】

組成物が、飲食物、化粧品又は医薬品である請求項 3 6 記載の組成物。

【請求項 3 8】

サイクロ {→6) - α-D-グルコピラノシルー (1→4) - α-D-グルコピラノシルー (1→6) - α-D-グルコピラノシルー (1→4) - α-D-グルコピラノシルー

(1→) の構造を有する環状マルトシルマルトースを固形物当り 0. 1 質量%以上含有せしめた請求項 3 6 又は 3 7 記載の組成物。

【書類名】 明細書

【発明の名称】 環状マルトシルマルトース及び環状マルトシルマルトース生成酵素とそれらの製造方法並びに用途

【技術分野】

【0001】

本発明は、サイクロ $\{ \rightarrow 6 \} - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow 4) - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow 6) - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow 4) - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow \}$ の構造を有する環状マルトシルマルトース（以下、本明細書では単に「環状マルトシルマルトース」と略称することもある。）及び環状マルトシルマルトース生成酵素とそれらの製造方法と用途並びに当該酵素をコードするDNAとこれを含んでなる組換えDNAに関し、詳細には、環状マルトシルマルトース及び環状マルトシルマルトース生成酵素とその製造方法、環状マルトシルマルトース生成酵素を産生する微生物、当該酵素をコードするDNAとこれを含んでなる組換えDNAと形質転換体、当該酵素を用いた環状マルトシルマルトースの生成方法及び製造方法、並びに環状マルトシルマルトースを含有せしめた組成物に関する。

【背景技術】

【0002】

グルコースを構成糖とする糖質としては、例えば、澱粉を原料として製造される澱粉部分分解物であるアミロース、アミロデキストリン、マルトデキストリン、マルトオリゴ糖、イソマルトオリゴ糖などが知られている。これらの糖質は、通常、分子の両端に非還元性末端と還元性末端を有し、還元性を示すことが知られている。一般に、澱粉部分分解物は、その固形物当りの還元力の大きさをデキストロース・エクイバレント（Dextrose Equivalent、DE）として表される。この値の大きいものは、通常、分子が小さく低粘度で、甘味が強いものの、反応性が強く、アミノ酸や蛋白質などのアミノ基を持つ物質とアミノカルボニル反応を起こし易く、褐変し、悪臭を発生して、品質を劣化し易い性質のあることが知られている。斯かる欠点を改善するために、澱粉部分分解物の構成糖であるグルコースを変えることなく、その還元力を低減、若しくは消滅させる方法が古くから望まれていた。例えば、非特許文献1で開示されているように、澱粉にマセランズ アミラーゼ（macerans amylase）を作用させることにより、6乃至8分子のグルコースが $\alpha - 1, 4$ グルコシド結合した $\alpha -$ 、 $\beta -$ 又は $\gamma -$ サイクロデキストリンを生成させる方法が知られている。現在では、澱粉からこれらサイクロデキストリンが工業的規模で生産され、これらサイクロデキストリンは、それらが有する、非還元性で、無味であり、包接能を有するなどの特性を生かした用途に利用されている。また、先に、本出願人が、特許文献1、特許文献2などで開示したように、マルトオリゴ糖など澱粉部分分解物に非還元性糖質生成酵素及びトレハロース遊離酵素を作用させることにより、2分子のグルコースが α 、 $\alpha - 1, 1$ 結合したトレハロースを生成させる方法も知られている。現在では、澱粉からトレハロースが工業的規模で生産され、その非還元性や温和で高品質な甘味特性などを生かした用途に利用されている。さらに、先に、本出願人が、特許文献3乃至特許文献5などで開示したように、澱粉又はその部分分解物に $\alpha -$ イソマルトシルグルコ糖質生成酵素と $\alpha -$ イソマルトシル転移酵素を作用させることにより、4分子のグルコースが $\alpha - 1, 3$ グルコシド結合及び $\alpha - 1, 6$ グルコシド結合で交互に結合した構造、すなわち、サイクロ $\{ \rightarrow 6 \} - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow 3) - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow 6) - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow 3) - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow \}$ の構造を有する環状四糖を生成させる方法も知られている。この環状四糖は、環状構造を有することから包接能を有し、揮発性有機物を安定化する作用を示すとともに、非還元性の糖質であるため、アミノカルボニル反応を起こさず、褐変、劣化を懸念することなく利用、加工できることが期待される。

【0003】

このように、グルコースを構成糖とする非還元性糖質として、グルコース重合度が6乃至8の $\alpha -$ 、 $\beta -$ 、 $\gamma -$ サイクロデキストリン、グルコース重合度が2の α 、 $\alpha -$ トレハ

ロース及びグルコース重合度が4のサイクロ $\{ \rightarrow 6 \} - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow 3) - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow 6) - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow 3) - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow \{$ の構造を有する環状四糖は、それぞれの特性を生かして種々の分野に利用されているものの、これら糖質以外にもグルコースを構成糖とする非還元性糖質が提供されれば非還元性糖質の選択の幅が広がり、更に多様な用途への利用が期待される。

【0004】

【特許文献1】 特開平7-143876号公報

【特許文献2】 特開平7-213283号公報

【特許文献3】 国際公開 WO 01/90338 A1号明細書

【特許文献4】 国際公開 WO 02/055708 A1号明細書

【特許文献5】 国際公開 WO 02/40659 A1号明細書

【非特許文献1】 「ジャーナル・オブ・アメリカン・ケミカル・ソサイエティー (Journal of American Chemical Society)」、米国、1949年、第71巻、353乃至358頁

【発明の開示】**【発明が解決しようとする課題】****【0005】**

本発明の課題は、グルコースを構成糖とする新規な非還元性糖質を提供し、非還元性糖質の選択の幅を広げるとともに当該非還元性糖質を生成する新規酵素と、それらの生成方法及び製造方法、当該酵素をコードするDNA、これを含んでなる組換えDNA及び形質転換体、並びに当該非還元性糖質を含んでなる組成物とその用途を提供することにある。

【課題を解決するための手段】**【0006】**

本発明者等は、上記課題を解決するために、澱粉部分分解物から新規な非還元性糖質を生成する全く新しい酵素に期待を込めて、このような酵素を産生する微生物を広く検索してきた。その結果、岡山県岡山市の土壌から、新たに分離した新規微生物、アルスロバクター (Arthrobacter) 属に属する新規微生物M6株が新規な酵素を産生し、この新規酵素の作用により、澱粉又はその部分分解物などの $\alpha - 1, 4$ グルカンからサイクロ $\{ \rightarrow 6 \} - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow 4) - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow 6) - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow 4) - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow \{$ の構造を有する新規な環状糖質、すなわち環状マルトシルマルトースを著量生成することを見出した。また、環状マルトシルマルトース生成酵素の諸性質を明らかにするとともに、その製造方法を確立し、また、当該酵素をコードするDNAとこれを含んでなる組換えDNA及び形質転換体を確立し、さらに、本酵素による環状マルトシルマルトース生成方法、及び本酵素を用いた環状マルトシルマルトース又はこれを含む糖質の製造方法を確立した。さらには、環状マルトシルマルトースはその過飽和水溶液から結晶を容易に晶出し、採取できることを見出し、さらに、環状マルトシルマルトースがメチルアルコール、エチルアルコールや酢酸など揮発成分を包接する作用を有すること、アミノカルボニル反応を起こさず、褐変や劣化が少ないこと、熱やpHに対し安定であること、難消化性・難発酵性であることなど有用な特性を有していることを見出し、環状マルトシルマルトース、又はこれを含む糖質を含有せしめた組成物、例えば、風味良好な高品質の食品、低カロリー又はダイエット食品、安定で高品質な化粧品、更には、高活性で安定な医薬品などを容易に製造し得ることを見出して、本発明を完成した。

【0007】

本発明は、サイクロ $\{ \rightarrow 6 \} - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow 4) - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow 6) - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow 4) - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow \{$ の構造を有する新規な環状糖質、すなわち、環状マルトシルマルトースとそれを生成する新規な環状マルトシルマルトース生成酵素とそれらの生成方法及び製造方法、さらには当該酵素をコードするDNAとこれを含んでなる組換えDNA及び形質

転換体、並びに環状マルトシルマルトース又はこれを含む糖質を含んでなる組成物とその用途を提供することによって上記課題を解決するものである。

【発明の効果】

【0008】

本発明によれば、グルコースを構成糖とする非還元性糖質の選択の幅が広がる上に、従来未知であった新規環状糖質、環状マルトシルマルトースが大量に供給できることとなり、飲食物、化粧品、医薬品をはじめとする様々な分野における利用が可能となる。

【発明を実施するための最良の形態】

【0009】

本発明でいう環状マルトシルマルトースとは、4分子のグルコースが $\alpha-1, 4$ グルコシド結合及び $\alpha-1, 6$ グルコシド結合で交互に結合した環状の四糖、すなわち、サイクロ $\{\rightarrow 6\}-\alpha-D$ -グルコピラノシルー $(1\rightarrow 4)-\alpha-D$ -グルコピラノシルー $(1\rightarrow 6)-\alpha-D$ -グルコピラノシルー $(1\rightarrow 4)-\alpha-D$ -グルコピラノシルー $(1\rightarrow$ の構造を有する環状の四糖を意味する。本糖質は、土壌より得た微生物の培養液中に本発明者らが初めて見出した従来未知の新規糖質であり、グルコースを構成糖とする環状の四糖は上記構造を有しているかぎり、その給源、形態、純度、製造方法を問わず本発明に包含される。

【0010】

本発明でいう環状マルトシルマルトース生成酵素とは、グルコース重合度3以上の $\alpha-1, 4$ グルカンに作用し、マルトースを他の $\alpha-1, 4$ グルカンの非還元末端グルコースの6位に $\alpha-1, 6$ 転移することにより $6-\alpha$ -マルトシル $\alpha-1, 4$ グルカンを生成し、次いで、これを環状化反応によりサイクロ $\{\rightarrow 6\}-\alpha-D$ -グルコピラノシルー $(1\rightarrow 4)-\alpha-D$ -グルコピラノシルー $(1\rightarrow 6)-\alpha-D$ -グルコピラノシルー $(1\rightarrow 4)-\alpha-D$ -グルコピラノシルー $(1\rightarrow$ の構造を有する環状マルトシルマルトースを生成する酵素全般を意味する。上記の反応を触媒する酵素はその給源、形態、粗酵素又は精製酵素の区別なく本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素に包含される。

【0011】

本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素の酵素活性は、次のようにして測定することができる。可溶性澱粉を濃度2 w/v %となるよう2 mM塩化カルシウムを含む50 mM酢酸緩衝液(pH 6.0)に溶解させ基質液とし、その基質液0.5 mlに酵素液0.5 mlを加えて、40℃で30分間酵素反応し、その反応液を10分間、約100℃で加熱して反応を停止させた後、残存可溶性澱粉や夾雑オリゴ糖を分解するために α -グルコシダーゼを固形物1グラム当り4000単位とグルコアミラーゼを固形物1グラム当り250単位添加して50℃、1時間処理し、その処理液中の環状マルトシルマルトース量を、後述する実験1に記載のHPLC法で定量する。環状マルトシルマルトース生成酵素の活性1単位は、上記の条件下で1分間に1 μ モルの環状マルトシルマルトースを生成する酵素量と定義する。

【0012】

本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素の具体例としては、例えば、下記の理化学的性質を有する環状マルトシルマルトース生成酵素が挙げられる。

(1) 分子量

SDS-ゲル電気泳動法において、 $72,000 \pm 20,000$ ダルトン。

(2) 等電点

アンフォライン含有等電点電気泳動法において、 $pI 3.6 \pm 0.5$ 。

(3) 至適温度

pH 6.0、30分間反応の条件下で、50℃乃至55℃。

(4) 至適pH

40℃、30分間反応の条件下で、pH 5.5乃至6.5。

(5) 温度安定性

pH 6.0、60分間保持の条件下で、30℃まで安定。

1 mMカルシウムイオン存在下では、50℃まで安定。

(6) pH安定性

4℃、24時間保持の条件下で、pH 5.0乃至9.0で安定。

【0013】

また、上記理化学的性質を有する本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素の一つは、上記理化学的性質のみならず、そのN末端配列として、配列表における配列番号1で示されるアミノ酸配列を有している場合がある。

【0014】

本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素は、通常、所定のアミノ酸配列を有しており、その一例としては、例えば、配列表における配列番号2で示されるアミノ酸配列又はそれに相同的なアミノ酸配列が挙げられる。配列表における配列番号2で示されるアミノ酸配列に相同的なアミノ酸配列を有する変異体酵素としては、グルコース重合度3以上の $\alpha-1, 4$ グルカンに作用し、環状マルトシルマルトースを生成するという酵素活性を保持する範囲で、配列番号2で示されるアミノ酸配列において1個又は2個以上のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加したアミノ酸配列を有するものが挙げられ、配列番号2で示されるアミノ酸配列に対し、通常、60%以上、望ましくは、70%以上、さらに望ましくは、80%以上、よりさらに望ましくは、90%以上の相同性を有するアミノ酸配列を有するものが好適である。

【0015】

しかしながら、上記理化学的性質又はアミノ酸配列を有する環状マルトシルマルトース生成酵素はあくまで一例であって、上記と異なる理化学的性質又はアミノ酸配列を有する酵素も、環状マルトシルマルトースを生成するかぎり本発明に包含されることはいうまでもない。

【0016】

本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素はその給源によって制限されないものの、好ましい給源として、微生物が挙げられ、とりわけ本発明者らが土壌より単離した微生物M6株が好適に用いられる。以下、環状マルトシルマルトース生成酵素産生能を有する微生物M6株の同定試験結果を示す。なお、同定試験は、『微生物の分類と同定』（長谷川武治編、学会出版センター、1985年）に準じて行った。

【0017】

< A : 細胞形態 >

(1) 肉汁寒天培養、27℃

通常 0.4×1.0 乃至 $0.8 \times 3.0 \mu\text{m}$ の短桿菌～球菌。多形性あり。
運動性あり。無孢子。グラム陽性。

(2) EYG寒天培地、27℃

桿菌～球菌の生育サイクルを示す。

【0018】

< B : 培養性質 >

(1) 肉汁寒天平板培養、27℃

形状: 円形 大きさは3日間で1乃至2 mm。

周縁: 全縁

隆起: 半レンズ状

光沢: 鈍光

表面: 平滑

色調: 不透明、淡い黄色

(2) 肉汁寒天斜面培養、27℃

生育: 中程度

形状: 糸状

(3) 肉汁ゼラチン穿刺培養、27℃

液化しない。

【0019】

<C:生理学的性質>

- (1) VP試験: 陰性
- (2) インドールの生成: 陰性
- (3) 澱粉の加水分解: 陽性
- (5) 色素の生成: 可溶性色素の生成はない
- (6) ウレアーゼ: 陰性
- (7) オキシダーゼ: 陽性
- (8) カタラーゼ: 陽性
- (9) 生育の範囲: pH 5.5乃至10.0、温度 15乃至37℃
- (10) 酸素に対する態度: 好気性
- (11) 細胞壁の主要ジアミノ酸: リジン
- (12) 細胞壁のペプチドグリカン型: リジン-アラニン
- (13) 細胞壁のN-アシル型: アセチル
- (14) 細胞壁の構成糖: ガラクトース、グルコース、ラムノース
- (15) ビタミンの要求性: なし
- (16) DNAのGC含量: 70%
- (17) DNA-DNAホモロジー: アルスロバクター・グロビホルミス (ATCC 8010) との間で、69.3%のDNA-DNAホモロジーを示す。

【0020】

以上の菌学的性質に基づいて、『バーギーズ・マニュアル・オブ・システマティック・バクテリオロジー (Bergey's Manual of Systematic Bacteriology)、第2巻(1986年)を参考にして、公知菌との異同を検討した。その結果、本菌は、アルスロバクター・グロビホルミス (*Arthrobacter globiformis*) に属する微生物であることが判明した。これらの結果より本発明者等は、本菌を新規微生物アルスロバクター・グロビホルミス M6と命名し、平成15年8月6日付で日本国茨城県つくば市東1丁目1番地1 中央第6所在の独立行政法人産業技術総合研究所 特許生物寄託センターに寄託し、受託番号 FERM BP-8448として受託された。

【0021】

本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素産生能を有する微生物には、上記菌はもとより、その変異株、更には、環状マルトシルマルトース生成酵素産生能を有する組換え体微生物を含む他の微生物、及び、それらの変異株なども包含される。

【0022】

本発明のDNAとは、上記環状マルトシルマルトース生成酵素をコードするもの全般を意味する。本発明のDNAは、環状マルトシルマルトース生成酵素をコードするものである限り、それが天然由来のものであっても、人為的に合成されたものであってもよい。天然の給源としては、例えば、アルスロバクター・グロビホルミス M6 (FERM BP-8448) を含むアルスロバクター属の微生物が挙げられ、これらの菌体から本発明のDNAを含む遺伝子DNAを得ることができる。すなわち、斯かる微生物を栄養培地に接種し、好氣的条件下で約1乃至3日間培養後、培養物から菌体を採取し、リゾチームやβ-グルカナーゼなどの細胞壁溶解酵素や超音波で処理することにより当該DNAを含む遺伝子DNAを菌体外に溶出させる。このとき、プロテアーゼなどの蛋白質分解酵素を併用したり、SDSなどの界面活性剤を共存させたり凍結融解してもよい。斯くして得られる処理物に、例えば、フェノール抽出、アルコール沈殿、遠心分離、リボヌクレアーゼ処理などの常法を適用すれば目的の遺伝子DNAが得られる。本発明のDNAを人為的に合成するには、例えば、配列表における配列番号2で示されるアミノ酸配列に基づいて化学合成すればよい。また、当該DNAを含む遺伝子DNAを鋳型として、適当なプライマーとなる化学合成DNAを用いてPCR合成することも有利に実施できる。

【0023】

本発明のDNAは、通常、所定の塩基配列を有しており、その一例としては、例えば、配列表における配列番号3で示される塩基配列又はそれに相同的な塩基配列が挙げられる。配列表における配列番号3で示される塩基配列に相同的な塩基配列を有する変異体DNAとしては、コードする酵素の活性を保持する範囲で、配列番号3で示される塩基配列において1個又は2個以上の塩基が欠失、置換若しくは付加した塩基配列を有するものが挙げられ、配列番号3で示される塩基配列に対し、通常、60%以上、望ましくは、70%以上、さらに望ましくは、80%以上、よりさらに望ましくは、90%以上の相同性を有する塩基配列を有するものが好適である。また、遺伝子コードの縮重に基づき、そのコードする酵素のアミノ酸配列を変えることなく塩基の1個又は2個以上を他の塩基に置換したのも当然、本発明のDNAに包含される。

【0024】

本発明のDNAを、自律複製可能な適宜ベクターに挿入して組換えDNAとすることも有利に実施できる。組換えDNAは、通常、DNAと自律複製可能なベクターとからなり、DNAが入手できれば、常法の組換えDNA技術により比較的容易に調製することができる。斯かるベクターの例としては、pBR322、pUC18、Bluescript I I SK (+)、pUB110、pTZ4、pC194、pHV14、TRp7、YE p7、pBS7などのプラスミドベクターや λ gt \cdot λ C、 λ gt \cdot λ B、 ρ 11、 ϕ 1、 ϕ 105などのファージベクターが挙げられる。この内、本発明のDNAを大腸菌で発現させるには、pBR322、pUC18、Bluescript I I SK (+)、 λ gt \cdot λ C及び λ gt \cdot λ Bが好適であり、一方、枯草菌で発現させるには、pUB110、pTZ4、pC194、 ρ 11、 ϕ 1及び ϕ 105が好適である。pHV14、TRp7、YE p7及びpBS7は、組換えDNAを二種以上の宿主内で複製させる場合に有用である。DNAを斯かるベクターに挿入するには、斯界において通常一般の方法が採用される。具体的には、まず、DNAを含む遺伝子DNAと自律複製可能なベクターとを制限酵素及び／又は超音波により切断し、次に、生成したDNA断片とベクター断片とを連結する。遺伝子DNA及びベクターの切断にヌクレオチドに特異的に作用する制限酵素、とりわけI I型の制限酵素、詳細には、Sau 3A I、Eco R I、Hind I I I、Bam H I、Sal I、Xba I、Sac I、Pst Iなどを使用すれば、DNA断片とベクター断片とを連結するのが容易である。必要に応じて、両者をアニリングした後、生体内又は生体外でDNAリガーゼを作用させればよい。斯くして得られる組換えDNAは、適宜宿主に導入して形質転換体とし、これを培養することにより無限に複製可能である。

【0025】

このようにして得られる組換えDNAは、大腸菌、枯草菌、放線菌、酵母をはじめとする適宜の宿主微生物に導入することができる。形質転換体を取得するには、コロニーハイブリダイゼーション法を適用するか、グルコース重合度が3以上の α -1, 4グルカンを含む栄養培地で培養し、該糖質より環状マルトシルマルトースを生成するものを選択すればよい。

【0026】

本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素産生能を有する形質転換体も含めた微生物の培養に用いる培地は、微生物が生育でき、環状マルトシルマルトース生成酵素を産生しうる栄養培地であればよく、合成培地および天然培地のいずれでもよい。炭素源としては、微生物が生育に利用できる物であればよく、例えば、植物由来の澱粉やフィトグリコーゲン、動物や微生物由来のグリコーゲンやプルラン、また、これらの部分分解物やグルコース、フラクトース、ラクトース、スクロース、マンニトール、ソルビトール、糖蜜などの糖質、また、クエン酸、コハク酸などの有機酸も使用することができる。培地におけるこれらの炭素源の濃度は炭素源の種類により適宜選択できる。窒素源としては、例えば、アンモニウム塩、硝酸塩などの無機窒素化合物および、例えば、尿素、コーン・ステープ・リカー、カゼイン、ペプトン、酵母エキス、肉エキスなどの有機窒素含有物を適宜用いることができる。また、無機成分としては、例えば、カルシウム塩、マグネシウム塩、

カリウム塩、ナトリウム塩、リン酸塩、マンガン塩、亜鉛塩、鉄塩、銅塩、モリブデン塩、コバルト塩などの塩類を適宜用いることができる。更に、必要に応じて、アミノ酸、ビタミンなども適宜用いることができる。

【0027】

培養は、通常、温度15乃至37℃でpH5.5乃至10の範囲、好ましくは温度20乃至34℃でpH5.5乃至8.5の範囲から選ばれる条件で好氣的に行われる。培養時間は当該微生物が増殖し得る時間であればよく、好ましくは10時間乃至150時間である。また、培養条件における培養液の溶存酸素濃度には特に制限はないが、通常は、0.5乃至20ppmが好ましい。そのために、通気量を調節したり、攪拌したりするなどの手段を適宜採用する。また、培養方式は、回分培養または連続培養のいずれでもよい。

【0028】

このようにして環状マルトシルマルトース生成酵素産生能を有する微生物を培養した後、本発明の酵素を含む培養物を回収する。環状マルトシルマルトース生成酵素活性は、培養微生物がアルスロバクター・グロビホルミス M6 (FERM BP-8448) の場合、主に培養物の除菌液に認められ、除菌液を粗酵素液として採取することも、培養物全体を粗酵素液として用いることもできる。培養物から菌体を除去するには常法の固液分離法が採用される。例えば、培養物そのものを遠心分離する方法、あるいは、プレコートフィルターなどを用いて濾過分離する方法、平膜、中空糸膜などの膜濾過により分離する方法などが適宜採用される。除菌液をそのまま粗酵素液として用いることができるものの、一般的には、濃縮して用いられる。濃縮法としては、硫酸塩析法、アセトン及びアルコール沈殿法、平膜、中空膜などを用いた膜濃縮法などを採用することができる。

【0029】

更に、環状マルトシルマルトース生成酵素活性を有する除菌液及びその濃縮液を用いて、環状マルトシルマルトース生成酵素を斯界において常用されている適宜の方法により固定化することもできる。例えば、イオン交換体への結合法、樹脂及び膜などとの共有結合法・吸着法、高分子物質を用いた包括法などを適宜採用できる。

【0030】

上記のように本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素は、粗酵素液をそのまま又は濃縮して用いることができるものの、必要に応じて、斯界において常用されている適宜の方法によって、さらに分離・精製して利用することもできる。例えば、培養液の上清又は破碎処理物を硫酸塩析して濃縮した酵素標品を透析後、『DEAEートヨパール (Toyopearl) 650S』樹脂を用いた陰イオン交換カラムクロマトグラフィー、続いて、『フェニルトヨパール (Phenyl-Toyopearl) 650M』樹脂を用いた疎水クロマトグラフィーを用いて精製することにより、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素を、電気泳動的に単一バンドを示す精製酵素として得ることができる。

【0031】

環状マルトシルマルトース生成酵素が組換え型酵素である場合には、宿主の種類によっては菌体内に酵素が蓄積することがある。このような場合には、菌体又は培養物をそのまま使用することも可能であるものの、通常は使用に先立ち、必要に応じて、浸透圧ショックや界面活性剤により菌体から抽出した後、又は、超音波や細胞壁溶解酵素により菌体を破碎した後、濾過、遠心分離などにより組換え型酵素を菌体又は菌体破碎物から分離して用いることも有利に実施できる。

【0032】

このようにして得られる本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素は、グルコース重合度が3以上の α -1, 4グルカンに作用し、サイクロ $\{ \rightarrow 6 \} - \alpha - D$ -グルコピラノシル- $(1 \rightarrow 4) - \alpha - D$ -グルコピラノシル- $(1 \rightarrow 6) - \alpha - D$ -グルコピラノシル- $(1 \rightarrow 4) - \alpha - D$ -グルコピラノシル- $(1 \rightarrow \{$ の構造を有する環状マルトシルマルトースを生成する。本酵素はグルコース重合度が3以上の α -1, 4グルカンに作用し、分子間で α -マルトシル転移反応することによって、非還元性末端グルコースの6位に α -マルトシル残基が結合した6- α -マルトシル- α -1, 4グルカンを生成し、これを

環状化することによって、サイクロ $\{ \rightarrow 6 \} - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow 4) - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow 6) - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow 4) - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow \{$ の構造を有する環状マルトシルマルトースを生成すると推察される。本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素は、具体的には、下記の理化学的性質を有する場合がある。

(1) 分子量

SDS-ゲル電気泳動法において、 $72,000 \pm 20,000$ ダルトン。

(2) 等電点

アンフォライン含有等電点電気泳動法において、 $pI 3.6 \pm 0.5$ 。

(3) 至適温度

pH 6.0、30 分間反応の条件下で、 50°C 乃至 55°C 。

(4) 至適 pH

40°C 、30 分間反応の条件下で、pH 5.5 乃至 6.5。

(5) 温度安定性

pH 6.0、60 分間保持の条件下で、 30°C まで安定。

1 mM カルシウムイオン存在下では、 50°C まで安定。

(6) pH 安定性

4°C 、24 時間保持の条件下で、pH 5.0 乃至 9.0 で安定。

(7) N 末端アミノ酸配列

配列表における配列番号 1 で示されるアミノ酸配列、すなわち、アスパラギン酸—プロリンスレオニンスレオニン—セリンのアミノ酸配列を有する。

【0033】

本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素の基質となるグルコース重合度 3 以上の $\alpha - 1, 4$ グルカンとしては、澱粉、アミロース、アミロペクチン、グリコーゲンなどや、それらをアミラーゼまたは酸などによって部分的に加水分解して得られるアミロデキストリン、マルトデキストリン、マルトオリゴ糖などの部分分解物が挙げられる。アミラーゼで分解した部分分解物としては、例えば、『ハンドブック・オブ・アミレーシズ・アンド・リレイテッド・エンザイム (Handbook of Amylases and Related Enzymes) (1988 年) パーガモン・プレス社 (東京) に記載されている、 α -アミラーゼ (EC 3.2.1.1)、マルトテトラオース生成アミラーゼ (EC 3.2.1.60)、マルトペンタオース生成アミラーゼ、マルトヘキサオース生成アミラーゼ (EC 3.2.1.98) などのアミラーゼを用いて澱粉、アミロース、アミロペクチン、グリコーゲンなどを分解して得られる部分分解物を用いることができる。更には、部分分解物を調製する際、プルラナーゼ (EC 3.2.1.41)、イソアミラーゼ (EC 3.2.1.68) などの澱粉枝切り酵素を作用させることも随意である。

【0034】

基質としての澱粉は、例えば、とうもろこし、小麦、米など由来の地上澱粉であっても、また、馬鈴薯、さつまいも、タピオカなど由来の地下澱粉であってもよく、好ましくは、澱粉を糊化及び／又は液化した溶液として用いられる。その澱粉の部分分解の程度は低い程、環状マルトシルマルトース生成率が高くなることから、DE 約 20 以下、望ましくは約 12 以下、更に望ましくは約 5 以下の部分分解物が好適である。なお、本明細書でいう環状マルトシルマルトース生成率とは、式、環状マルトシルマルトース生成率 (%) = $\{ (\text{生成した環状マルトシルマルトースの質量}) / (\text{反応液中の全糖質の質量}) \} \times 100$ で算出される値を意味する。

【0035】

本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素を基質に作用させるに際し、その基質濃度は特に限定されず、例えば、基質濃度 0.1% (w/v) の比較的低濃度の溶液を用いた場合でも、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素の反応は進行して環状マルトシルマルトースを生成する。工業的には、基質濃度 1% (w/v) 以上が好適であり、この条

件下で、環状マルトシルマルトースを有利に生成できる。また、基質溶液としては、完全に溶けきらない不溶性の基質を含有する高濃度の基質溶液であっても良い。反応温度は反応が進行する温度、即ち 60℃ 付近までで行えばよい。好ましくは 30 乃至 50℃ 付近の温度を用いる。反応 pH は、通常、5 乃至 9 の範囲、好ましくは pH 5 乃至 7 の範囲に調整するのがよい。酵素の使用量と反応時間とは密接に関係しており、目的とする酵素反応の進行により適宜選択すればよい。

【0036】

例えば、基質濃度 1% (w/v) の澱粉又はその部分分解物やアミロースの水溶液に本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素を作用させることにより、澱粉又はその部分分解物からは約 30% 以上、アミロースからは約 44% の高い環状マルトシルマルトース生成率で本発明の環状マルトシルマルトースを得ることができる。この環状マルトシルマルトース生成酵素による環状マルトシルマルトースの生成メカニズムは、以下のように推察される。

- 1) 本酵素は、基質としてグルコース重合度が 3 以上の $\alpha-1, 4$ グルカンに作用し、その非還元性末端のマルトシル残基を他の分子の非還元性末端グルコース残基の 6 位水酸基に転移する分子間の 6- α -マルトシル転移を触媒して、非還元末端に 6- α -マルトシル基を有するグルコース重合度が 2 増加した 6- α -マルトシル- $\alpha-1, 4$ グルカンと、グルコース重合度が 2 減じた $\alpha-1, 4$ グルカンとを生成する。
- 2) 本酵素はさらに、6- α -マルトシル- $\alpha-1, 4$ グルカンに作用し、環状化反応を触媒して、サイクロ { $\rightarrow 6$)- α -D-グルコピラノシル-($1 \rightarrow 4$)- α -D-グルコピラノシル-($1 \rightarrow 6$)- α -D-グルコピラノシル-($1 \rightarrow 4$)- α -D-グルコピラノシル-($1 \rightarrow$)} の構造を有する環状マルトシルマルトースと、6- α -マルトシル- $\alpha-1, 4$ グルカンから数えてグルコース重合度が 4 減じた $\alpha-1, 4$ グルカンとを生成する。
- 3) 1) 及び 2) で新たに生じた $\alpha-1, 4$ グルカンは、再度、1) から 2) の反応を受けることによって、環状マルトシルマルトースを生成する。

【0037】

また、この環状マルトシルマルトース生成反応の際、他の酵素を更に同時併用して、環状マルトシルマルトース生成率を向上させることも有利に実施できる。例えば、澱粉に、環状マルトシルマルトース生成酵素とイソアミラーゼなどの澱粉枝切り酵素を同時併用して作用させることにより、環状マルトシルマルトースの生成率をさらに向上させることも有利に実施できる。

【0038】

上記の反応によって得られた反応液は、そのまま環状マルトシルマルトース含有糖液として用いることもできる。また、必要に応じて、環状マルトシルマルトース含有糖液に、 α -アミラーゼ、 β -アミラーゼ、グルコアミラーゼ及び α -グルコシダーゼから選ばれる 1 種又は 2 種以上を作用させて、夾雑するオリゴ糖を加水分解した環状マルトシルマルトース含有糖液として用いることもできる。一般的には、環状マルトシルマルトース含有糖液はさらに精製して用いられる。精製方法としては、糖の精製に用いられる通常の方法を適宜採用すればよく、例えば、活性炭による脱色、H 型、OH 型イオン交換樹脂による脱塩、イオン交換カラムクロマトグラフィー、活性炭カラムクロマトグラフィー、シリカゲルカラムクロマトグラフィーなどのカラムクロマトグラフィーによる分画、アルコールおよびアセトンなど有機溶媒による分別、適度な分離性能を有する膜による分離、更には、環状マルトシルマルトースを利用せず夾雑糖質を資化、分解する微生物、例えば酵母などによる発酵処理や、アルカリ処理などにより残存している還元性糖質を分解除去するなどの 1 種または 2 種以上の精製方法が適宜採用できる。

【0039】

とりわけ、工業的大量生産方法としては、イオン交換カラムクロマトグラフィーの採用が好適であり、例えば、特開昭 58-23799 号公報、特開昭 58-72598 号公報などに開示されている強酸性カチオン交換樹脂を用いるカラムクロマトグラフィーにより

夾雑糖類を除去し、目的物の含量を向上させた環状マルトシルマルトース、又はこれを含む糖質を有利に製造することができる。この際、固定床方式、移動床方式、疑似移動床方式のいずれの方式を採用することも随意である。

【0040】

このようにして得られた環状マルトシルマルトースを含む水溶液、又はその含量を向上させた糖質水溶液は、通常、環状マルトシルマルトースを、固形物当たり、10質量%以上、望ましくは40質量%以上含有する糖質水溶液で、通常、これを濃縮し、シラップ状製品とする。このシラップ状製品は、更に、乾燥して粉末状製品にすることも随意である。

【0041】

環状マルトシルマルトースの結晶を製造するには、例えば、固形物当たりの環状マルトシルマルトース純度約50%以上、濃度約5乃至90質量%の環状マルトシルマルトース含有液を助晶缶にとり、固形物当たり0.1乃至20質量%の種結晶共存下で、温度95℃以下、望ましくは10乃至90℃の範囲で、攪拌しつつ徐冷し、環状マルトシルマルトースの結晶を含有するマスキットを製造する。マスキットから環状マルトシルマルトースの結晶を製造する方法としては分蜜が挙げられ、また、環状マルトシルマルトースの含蜜結晶を製造する方法としては、例えば、ブロック粉碎、流動造粒、噴霧乾燥など公知の方法が挙げられる。このようにして製造される本発明の環状マルトシルマルトースの結晶又は含蜜結晶は、上品で低甘味を有する非還元性の白色粉末で、安定な糖質であり、他の素材、特にアミノ酸、オリゴペプチド、蛋白質などのアミノ酸を有する物質と混合、加工しても、褐変することも、異臭を発生することもなく、混合した他の素材を損なうことも少ない。

【0042】

また、本発明の環状マルトシルマルトースは包接能を有しており、包接した香気成分、有効成分などの揮散、品質劣化を防止することから、香気成分、有効成分の安定化保持に極めて優れている。この際、必要に応じて、サイクロデキストリン類、分岐サイクロデキストリン類、本出願人が特許文献3乃至5で開示したサイクロ $\{ \rightarrow 6 \} - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow 3) - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow 6) - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow 3) - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow \{$ の構造を有する環状四糖、分岐環状四糖類、サイクロデキストラン類、サイクロフラクタン類など他の環状糖質を併用することで、包接能による安定化を強化することも有利に実施できる。サイクロデキストリン類など環状糖質としては、高純度のものに限る必要はなく、低純度の環状糖質、例えば、多量のマルトデキストリンとともに各種の環状糖質を含有した澱粉部分分解物なども有利に利用できる。

【0043】

更に、本発明の環状マルトシルマルトースはアミラーゼや α -グルコシダーゼによって実質的に分解されないことから、経口摂取しても消化吸収されず、また、腸内細菌によって発酵されにくく、極めて低カロリーの糖質であって、水溶性食物繊維様の物質として利用することができる。本発明の環状マルトシルマルトースが粉末製品の場合には、これ自体の吸湿性が低く、付着、固結しにくいのみならず、他の粉末と混合して得られる粉末状物の付着、固結を防止することもできる。更に、環状マルトシルマルトース自体は、無毒、無害の新規な甘味料である。

【0044】

また、本発明の環状マルトシルマルトースは安定な甘味料であることより、結晶製品の場合には、プルラン、ヒドロキシエチルスターチ、ポリビニルピロリドンなどの結合剤と併用して錠剤や糖衣錠として利用することも有利に実施できる。また、浸透圧調節性、賦形性、照り付与性、保湿性、粘性、他の糖の結晶防止性、難発酵性などの性質を具備している。

【0045】

従って、本発明の環状マルトシルマルトース、又はこれを含む糖質は、甘味料、呈味改

良剤、品質改良剤、安定剤、変色防止剤、賦形剤などとして、飲食物、嗜好物、飼料、餌料、化粧品、医薬品などの各種組成物に有利に利用できる。

【0046】

本発明の環状マルトシルマルトース、又はこれを含む糖質は、そのまま甘味付のための調味料として使用できる。必要ならば、例えば、粉飴、ブドウ糖、異性化糖、砂糖、麦芽糖、トレハロース、蜂蜜、メープルシュガー、ソルビトール、マルチトール、ジヒドロカルコン、ステビオシド、 α -グリコシルステビオシド、ラカンカ甘味物、グリチルリチン、ソーマチン、スクラロース、L-アスパラチルフェニルアラニンメチルエステル、サッカリン、グリシン、アラニンなどのような他の甘味料と、また、デキストリン、澱粉、乳糖などのような増量剤と混合して使用することもできる。

【0047】

また、本発明の環状マルトシルマルトース、又はこれを含む糖質の粉末状製品は、そのまま、または必要に応じて、増量剤、賦形剤、結合剤などと混合して、顆粒、球状、短棒状、板状、立方体、錠剤など各種形状に成形して使用することも随意である。

【0048】

また、本発明の環状マルトシルマルトース、又はこれを含む糖質の甘味は、酸味、塩から味、渋味、旨味、苦味などの他の呈味を有する各種の物質とよく調和し、耐酸性、耐熱性も大きいので、一般の飲食物の甘味付、呈味改良に、また品質改良などに有利に利用できる。

【0049】

例えば、醤油、粉末醤油、味噌、粉末味噌、もろみ、ひしお、フリカケ、マヨネーズ、ドレッシング、食酢、三杯酢、粉末すし酢、中華の素、天つゆ、麺つゆ、ソース、ケチャップ、焼き肉のタレ、カレールウ、シチューの素、スープの素、ダシの素、複合調味料、みりん、新みりん、テーブルシュガー、コーヒーシュガーなどの各種調味料への甘味料、更には、呈味改良剤、品質改良剤などとして使用することも有利に実施できる。また、例えば、せんべい、あられ、おこし、求肥、餅類、まんじゅう、ういろう、あん類、羊羹、水羊羹、錦玉、ゼリー、カステラ、飴玉などの各種和菓子、パン、ビスケット、クラッカー、クッキー、パイ、プリン、バタークリーム、カスタードクリーム、シュークリーム、ワッフル、スポンジケーキ、ドーナツ、チョコレート、チューインガム、キャラメル、ヌガー、キャンディーなどの各種洋菓子、アイスクリーム、シャーベットなどの氷菓、果実のシロップ漬、氷蜜などのシロップ類、フラワーペースト、ピーナッツペースト、フルーツペーストなどのペースト類、ジャム、マーマレード、シロップ漬、糖果などの果実、野菜の加工食品類、福神漬け、べったら漬、千枚漬、らっきょう漬などの漬物類、たくあん漬の素、白菜漬の素などの漬物の素、ハム、ソーセージなどの畜肉製品類、魚肉ハム、魚肉ソーセージ、カマボコ、チクワ、天ぷらなどの魚肉製品、ウニ、イカの塩辛、酢コンブ、さきすめ、ふぐのみりん干し、タラ、タイ、エビなどの田麩などの各種珍味類、海苔、山菜、するめ、小魚、貝などで製造される佃煮類、煮豆、ポテトサラダ、コンブ巻などの惣菜食品、乳製品、魚肉、畜肉、果実、野菜の瓶詰、缶詰類、合成酒、増醸酒、清酒、果実酒、発泡酒、ビールなどの酒類、珈琲、ココア、ジュース、炭酸飲料、乳酸飲料、乳酸菌飲料などの清涼飲料水、プリンミックス、ホットケーキミックス、即席ジュース、即席コーヒー、即席しるこ、即席スープなどの即席食品、更には、離乳食、治療食、ドリンク剤、ペプチド食品、冷凍食品などの各種飲食物への甘味付に、呈味改良に、品質改良などに有利に実施できる。

【0050】

また、家畜、家禽、その他は蜜蜂、蚕、魚などの飼育動物のための飼料、餌料など嗜好性を向上させる目的で使用することもできる。その他、タバコ、練歯磨、口紅、リップクリーム、内服液、錠剤、トローチ、肝油ドロップ、口中清涼剤、口中香剤、うがい剤など各種の固形物、ペースト状、液状などで嗜好物、化粧品、医薬品などの各種組成物への甘味剤として、または呈味改良剤、矯味剤として、さらに品質改良剤、安定剤などとして有利に利用できる。

【0051】

品質改良剤、安定剤としては、有効成分、活性など失い易い各種生理活性物質またはこれを含む健康食品、機能性食品、医薬品などに有利に適用できる。例えば、インターフェロン- α 、- β 、- γ 、ツモア・ネクロシス・ファクター- α 、- β 、マクロファージ遊走阻止因子、コロニー刺激因子、トランスファーファクター、インターロイキン I I などのリンホカイン含有液、インシュリン、成長ホルモン、プロラクチン、エритроポエチン、卵細胞刺激ホルモンなどのホルモン含有液、BCG ワクチン、日本脳炎ワクチン、はしかワクチン、ポリオ生ワクチン、痘苗、破傷風トキソイド、ハブ抗毒素、ヒト免疫グロブリンなどの生物製剤含有液、ペニシリン、エリスロマイシン、クロラムフェニコール、テトラサイクリン、ストレプトマイシン、硫酸カナマイシンなどの抗生物質含有液、チアミン、リボフラビン、L-アスコルビン酸、肝油、カロチノイド、エルゴステロール、トコフェロールなどのビタミン含有液、EPA、DHA、アラキドン酸、などの高度不飽和脂肪酸又はそのエステル誘導体、リパーゼ、エステラーゼ、ウロキナーゼ、プロテアーゼ、 β -アミラーゼ、イソアミラーゼ、グルカナーゼ、ラクターゼなどの酵素含有液、薬用人参エキス、スッポンエキス、クロレラエキス、アロエエキス、プロポリスエキスなどのエキス類、ウイルス、乳酸菌、酵母などの生菌ペースト、ローヤルゼリーなどの各種生理活性物質も、その有効成分、活性を失うことなく、安定で高品質の液状、ペースト状または固状の健康食品、機能性食品や医薬品などを容易に製造できることとなる。

【0052】

以上述べたような各種組成物に、環状マルトシルマルトース、又はこれを含む糖質を含有させる方法としては、その製品が完成するまでの工程に含有せしめればよく、例えば、混和、混捏、溶解、融解、浸漬、浸透、散布、塗布、被覆、噴霧、注入、晶析、固化など公知の方法が適宜選ばれる。その量は、通常 0.1 質量%以上、望ましくは 1 質量%以上含有せしめるのが好適である。

【0053】

以下、実験により本発明を詳細に説明する。

【0054】

<実験 1：非還元性糖質の調製>

澱粉部分分解物（商品名『パインデックス#4』、松谷化学工業株式会社製造）1.5 w/v%、酵母抽出物（商品名『ポリペプトン』、日本製薬株式会社製造）0.5 w/v%、酵母抽出物（商品名『酵母エキス S』、日本製薬株式会社製造）0.1 w/v%、リン酸二カリウム 0.1 w/v%、リン酸一ナトリウム・2水和物 0.06 w/v%、硫酸マグネシウム・7水和物 0.05 w/v%、炭酸カルシウム 0.3 w/v%、及び水からなる液体培地を、500 ml 容三角フラスコ 12 本に 100 ml ずつ入れ、オートクレーブで 121℃、20 分間滅菌し、冷却した。次いで、アルスロバクター・グロビホルミス M6 (FERM BP-8448) を接種し、27℃、230 rpm で 120 時間回転振盪培養した。培養後、培養液を遠心分離（8,000 rpm、20 分間）して菌体を除き、培養上清（約 1.1 L）を得た。得られた培養上清の 1 L を酵素液として用いて、これを 2 w/v% 可溶性澱粉及び 2 mM 塩化カルシウムを含有する 50 mM 酢酸緩衝液 1 L に添加し、24 時間、40℃で反応させた後、約 100℃で 10 分間、熱処理することによって反応を停止した。

【0055】

得られた反応物中の糖質を調べるため、展開溶媒として n-ブタノール、ピリジン、水混液（容量比 6:4:1）を、また、薄層プレートとしてメルク社製『キーゼルゲル 60』（アルミプレート、10×20 cm）を用い、2 回展開するシリカゲル薄層クロマトグラフィー（以下、TLC と略す）を行い、糖質を分離した。硫酸-メタノール法にて発色させ、分離した糖質を検出したところ、グルコース（R_g 値として 1.00）、マルトース（R_g 値として 0.82）のほかに、R_g 値が約 0.44 の糖質及び R_g 値が約 0.21 の糖質が検出された。これらの糖質は、アルスロバクター・グロビホルミス M6 の培養上清中の酵素が可溶性澱粉に作用し生成したものと考えられた。なお、ここでいう R_g

値とは、TLCにおいてグルコースの移動距離に対する溶質の移動距離の比を表したもので、式、 $R_g \text{ 値} = (\text{溶質の原点からの移動距離}) / (\text{グルコースの原点からの移動距離})$ で算出される。

【0056】

続いて、上述の反応物を塩酸でpH 5.0に調整した後、 α -グルコシダーゼ（商品名『トランスグルコシダーゼL「アマノ」』、天野エンザイム株式会社製造）を固形物1グラム当たり4000単位及びグルコアミラーゼ（ナガセ生化学工業株式会社販売）を固形物1グラム当たり250単位添加して50℃、16時間反応させた。反応後、約100℃で10分間、熱処理して反応を停止させた。得られた反応液中の糖質をTLCで分析したところ、グルコース及び R_g 値約0.44の糖質のみが検出され、マルトース、 R_g 値約0.21の糖質は検出されなかった。これらの結果から、マルトース及び R_g 値約0.21の糖質は α -グルコシダーゼとグルコアミラーゼによってグルコースに分解されるが、 R_g 値約0.44の糖質はこれら酵素によって分解されないことが判明した。

【0057】

続いて、上述の反応液に水酸化ナトリウムを添加してpHを12に調整し、98℃で1時間保持することにより還元糖を分解した。不溶物を濾過して除去した後、三菱化学製イオン交換樹脂『ダイヤイオンSK-1B』と『ダイヤイオンWA30』及びオルガノ製アニオン交換樹脂『IRA411』を用いて脱色、脱塩し、精密濾過した後、エバポレーターで濃縮し、真空乾燥して固形物として約4.0gの糖質粉末を得た。

【0058】

得られた糖質の組成を高速液体クロマトグラフィー法（以下、HPLCと略称する。）で調べたところ、図1に示すように、溶出時間10.61分にピークが検出され、純度は97%以上で極めて高純度であることが判明した。なお、HPLCは、カラムに『Shodex SUGAR KS-801』（昭和電工株式会社製造）を用い、溶離液に水を用いて、カラム温度60℃、流速0.5ml/分の条件で行い、検出は示差屈折計RI-8012（東ソー株式会社製造）を用いて行った。

【0059】

得られた糖質の還元力をソモギー・ネルソン法で測定したところ、その還元力は検出限界以下であり、本標品は実質的に非還元性糖質であると判断された。

【0060】

<実験2：非還元性糖質の構造解析>

【0061】

<実験2-1：質量分析>

実験1の方法で得られた非還元性糖質について、質量分析装置『LCQ Advantage』（サーモエレクトロン社製）を用いて質量分析したところ、質量数671のナトリウム付加分子イオンが顕著に検出され、本発明の非還元性糖質の質量数は648であることが判明した。

【0062】

<実験2-2：構成糖分析>

実験1の方法で得られた非還元性糖質について、常法に従って、硫酸を用いて単糖にまで加水分解し、ガスクロマトグラフィー法で構成糖を調べたところ、D-グルコースのみが検出され、本発明の非還元性糖質の構成糖はD-グルコースであることが判明した。上述の質量数を考慮すると、本発明の非還元性糖質はD-グルコース4分子からなる環状糖質であることがわかった。

【0063】

<実験2-3：メチル化分析>

実験1の方法で得られた非還元性糖質について、常法に従って、メチル化分析を行いガスクロマトグラフィー法でメチル化物を調べた。結果を表1にまとめた。

【0064】

【表1】

分析メチル化物の種類	比率
2,3,4-トリメチル化物	1.03
2,3,6-トリメチル化物	1.00

【0065】

表1の結果から明らかなように、2,3,4-トリメチル化物と2,3,6-トリメチル化物がほぼ等量であることから、本発明の非還元性糖質を構成するD-グルコース4分子のうち、2分子は1位と6位でグルコシド結合しており、また、他の2分子は1位と4位でグルコシド結合していることが判明した。

【0066】

<実験2-4:核磁気共鳴分析>

実験1の方法で得られた非還元性糖質について、常法に従って、核磁気共鳴(NMR)分析を行った。 ^1H -NMRスペクトルを図2に、 ^{13}C -NMRスペクトルを図3に示した。実験2-1及び2-2の結果から本非還元性糖質は4分子のグルコースからなる糖質であることが判明したものの、 ^{13}C -NMRスペクトルにおいて炭素シグナルが12本しか認められないことから、本非還元性糖質は対称な構造を有している環状の四糖であることが判明した。また、 ^1H -NMRスペクトルにおける約4.93ppmのシグナル及び約5.26ppmのシグナルはD-グルコース残基の1位プロトンに帰属され、そのスピンスピン結合定数を求めたところ、約3.309Hz(約4.93ppmのシグナル)及び約3.677Hz(約5.26ppmのシグナル)であったことから、1,4グルコシド結合しているD-グルコース残基の1位のアノマー型及び1,6グルコシド結合しているD-グルコース残基の1位のアノマー型は両方とも α 型であることが判明した。

【0067】

以上の結果から、本発明の非還元性糖質は、図4に示す環状マルトシルマルトース、即ち、サイクロ $\{ \rightarrow 6) - \alpha - \text{D-グルコピラノシル} - (1 \rightarrow 4) - \alpha - \text{D-グルコピラノシル} - (1 \rightarrow 6) - \alpha - \text{D-グルコピラノシル} - (1 \rightarrow 4) - \alpha - \text{D-グルコピラノシル} - (1 \rightarrow \}$ の構造を有する環状の四糖であることが判明した。この構造を有する糖質はこれまで全く知られておらず、本発明の環状マルトシルマルトースは新規な環状糖質である。

【0068】

<実験3:環状マルトシルマルトース生成酵素の生産>

実験1に記載の液体培地を、500ml容三角フラスコ2本に100mlずつ入れ、オートクレーブで121℃、20分間滅菌し、冷却して、アルスロバクター・グロビホルミス M6(FERM BP-8448)を接種し、27℃、230rpmで48時間回転振盪培養したものを種培養とした。

【0069】

容量30Lのファーマンターに種培養と同じ組成の液体培地を約20L入れて、加熱滅菌、冷却して温度27℃とした後、種培養液約200mlを接種し、温度27℃、pH5.5乃至8.0に保ちつつ、96時間通気攪拌培養した。培養後、ファーマンターから培養液を抜き出し、遠心分離(8,000rpm、20分間)して菌体を除き、培養上清約18Lを得た。培養液及び培養上清について、環状マルトシルマルトース生成酵素活性を測定したところ、培養液中には該酵素活性を約0.028単位/ml含み、上清中には該酵素活性を約0.026単位/ml含むことがわかり、アルスロバクター・グロビホルミス M6によって生産される本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素はその大部分が菌体外に存在することが判明した。

【0070】

<実験4:環状マルトシルマルトース生成酵素の精製>

実験3で得た培養上清のうち、約9.2L(総活性約240単位)に、最終濃度60%

飽和となるように硫酸を添加し、4℃、24時間放置することにより塩析した。生成した塩析沈殿物を遠心分離（11,000rpm、30分間）にて回収し、これを10mMトリスー塩酸緩衝液（pH7.5）に溶解後、同緩衝液に対して透析し、粗酵素液として約240mlを得た。粗酵素液中の環状マルトシルマルトース生成酵素活性は約0.83単位/mlであった（総活性約200単位）。この粗酵素液を東ソー株式会社製『DEAEートヨパール（Toyopearl）650S』ゲルを用いた陰イオン交換クロマトグラフィー（ゲル容量100ml）に供した。環状マルトシルマルトース生成酵素活性は、10mMトリスー塩酸緩衝液（pH7.5）で平衡化した『DEAEートヨパール（Toyopearl）650S』ゲルに吸着し、食塩濃度0Mから0.4Mのリニアグラジエントで溶出させたところ、食塩濃度約0.22M付近に溶出した。この活性画分を回収し、終濃度1Mとなるように硫酸を添加して4℃、24時間放置した後、遠心分離して不溶物を除き、東ソー株式会社製『フェニルトヨパール（Phenyl-Toyopearl）650M』ゲルを用いた疎水クロマトグラフィー（ゲル容量10ml）に供した。本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素活性は、1M硫酸を含む20mM酢酸緩衝液（pH6.0）で平衡化した『フェニルトヨパール（Phenyl-Toyopearl）650M』ゲルに吸着し、硫酸濃度1Mから0Mのリニアグラジエントで溶出させたところ、硫酸濃度約0.1M付近に溶出した。この精製の各ステップにおける環状マルトシルマルトース生成酵素活性量、環状マルトシルマルトース生成酵素比活性及び収率を表2に示す。

【0071】

【表2】

工 程	環状マルトシルマルトース生成酵素活性量 (単位)	環状マルトシルマルトース生成酵素比活性 (単位/mg蛋白)	収率 (%)
培養上清	240	0.13	100
硫酸塩析後の透析液	200	0.66	83
イオン交換カラム溶出液	140	7.3	58
疎水カラム溶出液	96	10	40

【0072】

疎水クロマトグラフィー後の精製の環状マルトシルマルトース生成酵素標品を5乃至20w/v%濃度勾配ポリアクリルアミドゲル電気泳動により酵素標品の純度を検定したところ、蛋白バンドは単一であり、純度の高い標品であった。

【0073】

<実験5：環状マルトシルマルトース生成酵素の性質>

【0074】

<実験5-1：分子量>

実験4の方法で得た精製の環状マルトシルマルトース生成酵素標品をSDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動法（5乃至20w/v%濃度勾配）に供し、同時に泳動した分子量マーカー（日本バイオ・ラッド・ラボラトリーズ株式会社製）と比較して分子量を測定したところ、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素の分子量は72,000±20,000ダルトンであることが判明した。

【0075】

<実験5-2：等電点>

実験4の方法で得た精製の環状マルトシルマルトース生成酵素標品を2.2w/v%アンフォライン（アマシャム・バイオサイエンス社製）含有等電点ポリアクリルアミドゲル電気泳動法に供し、同時に泳動した等電点マーカー（アマシャム・バイオサイエンス社製）と比較して等電点を求めたところ、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素の等電点はpI3.6±0.5であることが判明した。

【0076】

<実験5-3: 酵素反応の至適温度及び至適 pH>

実験4の方法で得た精製環状マルトシルマルトース生成酵素標品を用いて、酵素活性に及ぼす温度、pHの影響を本酵素の活性測定法における温度、pHをそれぞれ変化させて測定した。これらの結果を図5(至適温度)、図6(至適pH)に示した。本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素の至適温度は、pH6.0、30分間反応の条件下で、50乃至55℃であり、至適pHは、40℃、30分間反応の条件下で5.5乃至6.5であることが判明した。

【0077】

<実験5-4: 酵素の温度安定性及びpH安定性>

実験4の方法で得た精製環状マルトシルマルトース生成酵素標品を用いて、本酵素の温度安定性及びpH安定性を調べた。温度安定性は、酵素溶液(10mM酢酸緩衝液、pH6.0)を塩化カルシウム非存在下または1mM存在下で各温度に60分間保持し、水冷した後、残存する酵素活性を測定することにより求めた。pH安定性は、本酵素を各pH100mM緩衝液中で4℃、24時間保持した後、pHを6.0に調整し、残存する酵素活性を測定することにより求めた。これらの結果を図7(温度安定性)、図8(pH安定性)に示した。図7から明らかなように、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素の温度安定性は、塩化カルシウム非存在下で30℃まで、塩化カルシウム1mM存在下で50℃までであることが判明し、カルシウムイオンによって本酵素の温度安定性が向上することがわかった。また、図8から明らかなように、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素のpH安定性はpH5.0乃至9.0の範囲であることが判明した。

【0078】

<実験5-5: 酵素活性に及ぼす金属塩の影響>

実験4の方法で得た精製環状マルトシルマルトース生成酵素標品を用いて、酵素活性に及ぼす金属塩の影響を濃度1mMの各種金属塩存在下で活性測定の方法に準じて調べた。結果を表3に示す。

【0079】

【表3】

金属塩	相対活性 (%)	金属塩	相対活性 (%)
無添加	100	NiCl ₂	90
MgCl ₂	98	CuCl ₂	1
AlCl ₃	13	ZnCl ₂	73
CaCl ₂	99	SrCl ₂	90
MnCl ₂	97	BaCl ₂	90
FeCl ₂	95	HgCl ₂	2
FeCl ₃	32	PbCl ₂	36
CoCl ₂	95	EDTA	25

【0080】

表3の結果から明らかなように、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素活性は、Cu²⁺及びHg²⁺イオンで著しく阻害され、Al³⁺、Fe³⁺及びPb²⁺イオンで阻害されることも判明した。また、金属イオンのキレート剤であるEDTAによっても阻害されることも判明した。

【0081】

<実験5-6: N末端アミノ酸配列>

実験4の方法で得た精製環状マルトシルマルトース生成酵素標品を用いて、本酵素のN末端アミノ酸配列を、プロテインシーケンサー モデル492HT(アプライドバイオシステムズ社製)を用いて分析したところ、配列表における配列番号1で示されるアミノ酸配列、すなわち、アスパラギン酸-プロリネ-スレオニネ-スレオニネ-セリンのN末端

アミノ酸配列を有していることが判明した。

【0082】

<実験5-7: 部分アミノ酸配列>

実験4の方法で得た精製環状マルトシルマルトース生成酵素標品を適量とり、10mM トリス・塩酸緩衝液 (pH 9.0) に対して4℃で18時間透析した後、同緩衝液を加えて蛋白濃度約1mg/mlとした。この溶液を約1mlとり、リジルエンドペプチダーゼ (和光純薬株式会社販売) 20μgを加えて、30℃、16時間保持して酵素蛋白を加水分解した。加水分解物を予め8% (v/v) アセトニトリルを含む0.1% (v/v) トリフルオロ酢酸で平衡化させておいたHPLC用カラム (商品名『マイクロボンダパック C18』、直径3.9mm×長さ150mm、ウォーターズ社製) に注入し、流速0.9ml/分、室温の条件下、0.1% (v/v) トリフルオロ酢酸-8% (v/v) アセトニトリル溶液から0.1% (v/v) トリフルオロ酢酸-40% (v/v) アセトニトリル溶液の120分間のリニアグラジエントで通液し、ペプチド断片を分画した。カラムから溶出したペプチド断片は波長210nmの吸光度を測定することにより検出した。通液開始から約12分、約18分、約20分、約36分、約39分及び約66分に溶出した6種のペプチド断片のアミノ酸配列を、それぞれ実験5-6と同じ方法で分析したところ、それぞれ配列表における配列番号4乃至9に示されるアミノ酸配列を有していた。

【0083】

<実験6: 環状マルトシルマルトース生成酵素をコードするDNAのクローニング及びこれを含む組換えDNAと形質転換体の調製>

環状マルトシルマルトース生成酵素をコードするDNAをアルスロバクター・グロビホルミス M6 (FERM BP-8448) からクローニングし、自律複製可能な組換えDNAの作製、酵素をコードするDNAの塩基配列の決定、及び形質転換体の調製を行った。

【0084】

<実験6-1: 染色体DNAの調製>

澱粉部分分解物 (商品名『パインデックス#4』、松谷化学工業株式会社製造) 2.0w/v%、酵母抽出物 (商品名『アサヒミースト』、アサヒフードアンドヘルスケア株式会社販売) 1.0w/v%、リン酸二カリウム0.1w/v%、リン酸一ナトリウム・12水塩0.06w/v%、硫酸マグネシウム・7水塩0.05w/v%及び水からなる液体培地を、500ml容三角フラスコに100mlずつ入れ、オートクレーブで121℃、20分間滅菌し、冷却して、アルスロバクター・グロビホルミス M6 (FERM BP-8448) を接種し、27℃、230rpmで24時間回転振盪培養した。

【0085】

遠心分離により培養物から採取した菌体をTES緩衝液 (pH 8.0) に浮遊させ、リゾチームを0.05% (w/v) 加え、37℃で30分間インキュベートした。処理物を-80℃で1時間凍結後、TSS緩衝液 (pH 9.0) を加えて60℃に加温し、TES緩衝液/フェノール混液を加え、氷水中で冷却しながら5分間激しく振盪した後、遠心分離により上清を採取した。この上清に2倍容の冷エタノールを加え、沈殿した粗染色体DNAを採取し、SSC緩衝液 (pH 7.1) に溶解後、リボヌクレアーゼとプロテイナーゼをそれぞれ7.5μgと125μg加え、37℃で1時間保持して反応させた。反応物にクロロホルム/イソアミルアルコール混液を加えて染色体DNAを抽出し、冷エタノールを加え、生成した染色体DNAを含む沈殿を採取した。このようにして得た精製染色体DNAを濃度約1mg/mlになるようにSSC緩衝液 (pH 7.1) に溶解し、-80℃で凍結した。

【0086】

<実験6-2: 組換えDNA pBMB1と形質転換体BMB1の調製>

実験6-1で調製した精製染色体DNA溶液を0.1mlとり、これに制限酵素BamHIを約100単位加え、37℃で1時間反応させて染色体DNAを加水分解した後、アガロース電気泳動法により約3,000乃至6,000塩基対からなるDNA断片を採

取した。別途、プラスミドベクター（ストラタジーン・クローニング・システム製、登録商標『Bluescript II SK (+)』）を常法により制限酵素Bam HIを作用させ完全に切断した後、その切断されたプラスミドベクター0.5 μ gと先に得たDNA断片約5 μ gとを市販のキット（宝酒造製、商品名『DNAライゲーション・キット』）を用いて、添付の説明書に従って操作し、連結した。得られた組換えDNAを用いて、通常のコンピテントセル法によりコンピテントセル（商品名『Epicurian Coli XL2-Blue』、ストラタジーン・クローニング・システム製）100 μ lを形質転換して遺伝子ライブラリーを作製した。

【0087】

このようにして得た遺伝子ライブラリーとしての形質転換体を、常法により調製した、10 g/lトリプトン、5 g/l酵母エキス、5 g/l塩化ナトリウム、100 mg/lアンピシリンナトリウム塩、50 mg/l5-ブロモ-4-クロロ-3-インドリル- β -ガラクトシドを含む寒天平板培地（pH 7.0）に植菌し、37℃で24時間培養後、培地上で形成された白色コロニー約4,000個をナイロン膜（商品名『Hybond-N+』、アマシャム製）上に固定した。別途、実験5-7の方法で明らかにした、配列表における配列番号7で示されるアミノ酸配列における第4より13番目までのアミノ酸配列に基づき5'-GACGTSGTSCCSAACACACSGCSGACTAC-3'で表される塩基配列を有するオリゴヌクレオチドを化学合成し、常法に従い [γ - 32 P] ATP及びT4ポリヌクレオチドキナーゼを用いて同位体標識して、プローブ1としての合成DNAを得た。先に得たナイロン膜上に固定したコロニーのうち、プローブ1と顕著な会合を示すコロニーを通常のコロニーハイブリダイゼーション法を適用して選択し、5種類の形質転換体を得た。

【0088】

次いで、配列表における配列番号8で示されるアミノ酸配列における第1より10番目までのアミノ酸配列に基づき、5'-GACTGGGTSGACATGGGSTTTCGACGGSATC-3'で表される塩基配列を有するオリゴヌクレオチドを化学合成し、上記と同様に同位体標識してプローブ2としての合成DNAを得た。常法により、上記5種類の形質転換体から組換えDNAを採取し、通常のサザーン・ハイブリダイゼーションを適用して、プローブ2と顕著な会合を示した組換えDNAを選択し、当該組換えDNAを有する形質転換体を『BMB1』と命名した。

【0089】

この形質転換体BMB1を、常法に従い100 μ g/mlアンピシリンナトリウム塩を含むL-ブロス培地（pH 7.0）に植菌し、37℃で24時間回転振盪培養した。培養終了後、遠心分離により培養物から菌体を採取し、通常のアルカリ-SDS法により組換えDNAを抽出した。この組換えDNAの塩基配列を、通常のアナライズ法により分析したところ、当該組換えDNAは、アルスロバクター・グロビホルミス M6 (FERMBP-8448) に由来する、配列表における配列番号10で示される鎖長4467塩基対の塩基配列を有するDNAを含んでいた。図9に示すように、この組換えDNAにおいて、当該DNAは、制限酵素Bam HIによる認識部位の下流に連結されていた。一方、この塩基配列から推定されるアミノ酸配列は、その配列番号10に併記したとおりであり、このアミノ酸配列と、実験5-6の方法で確認された本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素のN末端アミノ酸配列及び実験5-7の方法で明らかにされた部分アミノ酸配列である、配列表における配列番号1及び配列番号4乃至9で示されるアミノ酸配列と比較したところ、配列表における配列番号1で示されるアミノ酸配列は、配列表における配列番号10に併記したアミノ酸配列における第41乃至45番目のアミノ酸配列と完全に一致した。また、配列表における配列番号4、5、6、7、8及び9に示されるアミノ酸配列は、それぞれ、配列表における配列番号10で示される塩基配列に併記したアミノ酸配列における第418乃至426番目、第405乃至417番目、第323乃至332番目、第164乃至190番目、第241乃至265番目及び第333乃至362番目のアミノ酸配列と完全に一致した。以上のことは、本発明の環状マルトシルマルトース生成

酵素が、配列表における配列番号 2 に示されるアミノ酸配列を含むものであり、当該酵素はアルスロバクター・グロビホルミス M6 (FERM BP-8448) においては、配列表における配列番号 3 に示す塩基配列の DNA によりコードされていることを示している。また、配列表における配列番号 10 に併記したアミノ酸配列における第 1 乃至 40 番目のアミノ酸配列は、当該酵素の分泌シグナル配列と推定された。これらのことから、当該酵素の分泌前の前駆体は、配列表における配列番号 10 に併記されたアミノ酸配列からなり、そのアミノ酸配列は、配列表における配列番号 10 に示す塩基配列にコードされていることが判明した。以上のようにして調製し、塩基配列を確認した組換え DNA を『pBMB1』と命名した。

【0090】

＜実験 7：形質転換体による環状マルトシルマルトース生成酵素の産生＞

10 g/1 澱粉部分分解物（商品名『パインデックス #4』、松谷化学工業株式会社販売）、20 g/1 ポリペプトン、20 g/1 酵母エキス及び 1 g/1 リン酸一水素ナトリウム・12 水塩及び水からなる液体培地を、500 ml 容三角フラスコに 100 ml ずつ入れ、オートクレーブで 121℃、20 分間滅菌し、冷却して、無菌的に pH 7.0 に調整した後、アンピシリンナトリウム塩 10 mg を無菌的に添加して液体培地を調製した。この液体培地に実験 6-2 の方法で得た形質転換体 BMB1 を接種し、27℃で約 48 時間回転振盪培養した。得られた培養物を、常法に従い、遠心分離して培養上清と菌体とに分離して回収した。菌体については、超音波破碎法により細胞からの全抽出物を調製した。超音波破碎法は、菌体を 10 mM リン酸緩衝液 (pH 7.0) に懸濁した後、その菌体懸濁液を氷水中で冷却しながら超音波ホモジナイザー（モデル UH-600、株式会社エスエムテーク）で細胞破碎することによって行い、その破碎物を全細胞抽出物とした。

【0091】

このようにして調製した培養上清と全細胞抽出物とについて、それぞれの環状マルトシルマルトース生成酵素活性を測定し、それぞれの活性値を培養物 1 ml 当りに換算した。なお、対照として大腸菌 XL2-B1ue 株を上述の形質転換体の場合と同一条件で培養し、培養物から培養上清と全細胞抽出物を調製し、同様に環状マルトシルマルトース生成酵素活性を測定した。これらの結果を表 4 に示す。

【0092】

【表 4】

菌株	環状マルトシルマルトース生成 酵素活性 (単位/ml-培養物)	
	培養上清	全細胞抽出物
BMB1 (本発明)	0.00	0.05
E. coli (対照)	0.00	0.00

表中の BMB1 及び E. coli は、それぞれ形質転換体 BMB1 及び大腸菌 XL2-B1ue 株を意味する。

【0093】

表 4 の結果から明らかなように、形質転換体 BMB1 は、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素を細胞内に産生することが判明した。宿主である対照の大腸菌では培養上清、全細胞抽出物のいずれにも当該酵素活性は全く認められなかった。

【0094】

この実験 7 の方法で得た全細胞抽出物を、さらに実験 4 に示した方法に準じて、塩析、透析し、DEAE-トヨパール 650S ゲル、フェニールトヨパール 650M ゲルを用いたカラムクロマトグラフィーに供して精製し、さらにこの精製酵素標品を実験 5 に示

した方法に準じて分析した。その結果、SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動法による分子量は約72,000 \pm 20,000ダルトン、等電点ポリアクリルアミドゲル電気泳動法による等電点は約3.6 \pm 0.5、環状マルトシルマルトース生成酵素活性の至適温度は約50乃至55℃、至適pHは約5.5乃至6.5、温度安定性は、塩化カルシウム非存在下で30℃まで、1mM塩化カルシウム存在下で約50℃まで安定であり、pH安定性は約5.0乃至9.0の範囲で安定であった。これらの理化学的性質は、実験4に示された方法で調製された当該酵素のそれと実質的に同一であった。以上の結果は、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素は、組換えDNA技術によって良好に製造でき、なお且つ酵素の生産性も有意に向上することを示している。

【0095】

<実験8：各種糖質への作用>

各種糖質を用いて、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素の基質特異性を調べた。マルトース、マルトトリオース、マルトテトラオース、マルトペンタオース、マルトヘキサオース、マルトヘプタオース、ネオトレハロース、トレハロース、コージビオース、ニゲロース、イソマルトース、イソマルトトリオース、パノース、イソパノース、マルチトール、マルトトリイトール、 α -、 β -又は γ -サイクロデキストリン、アミロース、可溶性澱粉、グリコーゲン、プルラン又はデキストランを含む水溶液を調製した。これらの基質溶液に、最終濃度20mM酢酸緩衝液(pH6.0)と最終濃度1mM塩化カルシウムを加えた後、実験4の方法で得た精製環状マルトシルマルトース生成酵素標品を基質固形物1グラム当たりそれぞれ1単位ずつ加え、基質濃度を2w/v%になるように調整し、これを40℃、pH6.0で24時間作用させた。酵素反応前後の反応液を、実験1記載のTLC法で分析し、それぞれの糖質に対する酵素作用の有無又は強さの程度を確認した。結果を表5に示す。

【0096】

【表5】

基 質	作用	基 質	作用
マルトース	—	パノース	—
マルトトリオース	+	イソパノース	—
マルトテトラオース	+++	マルチトール	—
マルトペンタオース	+++	マルトトリイトール	—
マルトヘキサオース	+++	α -サイクロデキストリン	—
マルトヘプタオース	+++	β -サイクロデキストリン	—
ネオトレハロース	—	γ -サイクロデキストリン	—
トレハロース	—	アミロース	+++
コージビオース	—	可溶性澱粉	+++
ニゲロース	—	グリコーゲン	++
イソマルトース	—	プルラン	—
イソマルトトリオース	—	デキストラン	—

注) 酵素反応前後で、

—は、「変化無し」を示し、

＋は、「基質のスポットが僅かに減少し、他の生成物が認められる」を示し、

++は、「基質のスポットがかなり減少し、他の生成物が認められる」を示し、

+++は、「基質のスポットがほとんど消失し、他の生成物が認められる」を示す。

【0097】

表5の結果から明らかなように、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素は、試験した糖質のうち、マルトテトラオース、マルトペンタオース、マルトヘキサオース、マルトヘプタオースによく作用し、また、マルトトリオースに僅かに作用した。さらに、アミロース、澱粉、グリコーゲンにも、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素はよく作

用した。これらの結果より、本酵素はグルコース重合度が3以上の α -1, 4グルカンに作用することが判明した。

【0098】

<実験9：作用メカニズム>

【0099】

<実験9-1：マルトテトラオースからの生成物>

最終濃度1w/v%のマルトテトラオース水溶液に、最終濃度20mM酢酸緩衝液(pH6.0)と最終濃度1mM塩化カルシウムを加えた後、実験4の方法で得た精製環状マルトシルマルトース生成酵素を、基質固形物1グラム当たり1単位加え、40℃、pH6.0で作用させ、経時的にサンプリングを行い、100℃で10分間保持して反応を停止した。その酵素反応液の糖組成を、HPLC法を用いて測定した。HPLCは、カラムに『YMC Pack ODS-AQ303』（株式会社ワイ・エム・シー製造）を用い、溶離液に水を用いて、カラム温度40℃、流速0.5ml/分の条件で行い、検出は示差屈折計RID-10A（株式会社島津製作所製造）を用いて行った。その結果を表6に示す。

【0100】

【表6】

反応時間 (時間)	糖 組 成 (%)					
	マルトース	環状マルトシル マルトシド	マルトテトラ オース	マルトシルマル トース	マルトヘキサ オース	糖質X
0	0.0	0.0	97.3	0.0	0.0	0.0
1	9.0	2.6	69.5	0.5	3.9	11.3
2	15.6	6.6	51.7	0.9	5.6	14.0
4	22.8	12.5	35.5	1.8	5.4	14.7
8	31.7	21.3	19.1	3.8	4.1	10.8
16	36.3	25.6	10.9	6.9	2.5	8.2
24	38.7	28.6	6.9	9.6	1.2	7.1

【0101】

表6の結果から明らかなように、本酵素の作用の結果、基質マルトテトラオースから、反応初期（反応1時間）において、マルトースと糖質Xが顕著に生成することが判明した

表中の マルトシルマルトースは、 $6^2-O-\alpha$ -マルトシルマルトースを意味し、
糖質Xは、後述する実験9-3により α -マルトシルマルトテトラオース
(別名、 $6^4-O-\alpha$ -マルトシルマルトテトラオース) であることが判明した。

。また、少量ながら、マルトヘキサオース、環状マルトシルマルトース及びマルトシルマルトース ($6^2-\alpha$ -マルトシルマルトース、非環状) が生成することもわかった。さらに、反応の進行とともに、これら生成糖質のうち、マルトースと環状マルトシルマルトースとが著量蓄積し、少量ながらマルトシルマルトース量も増加した。一方、糖質X及びマルトヘキサオースの生成量は、反応4時間まで増加したものの、それ以降は減少することが判明した。これらの結果から推察すると、反応初期において、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素はマルトテトラオースに作用し、主にマルトースと糖質Xを生成し、さらに反応が進むとともに、本酵素は糖質Xに作用し、環状マルトシルマルトースを生成すると推定され、糖質Xが、マルトテトラオースからの環状マルトシルマルトース生成反応の中間体であると考えられた。また、マルトシルマルトースやマルトヘキサオースが同時に生成することから本酵素はマルトース単位での糖転移を触媒する酵素であり、糖質Xもマルトシル転移による生成物と推定された。

【0102】

<実験9-2: 糖質Xの単離>

マルトテトラオースから環状マルトシルマルトースを生成する反応における反応中間体と考えられる糖質Xの単離を行った。最終濃度1w/v%のマルトテトラオース水溶液2Lに、最終濃度20mM酢酸緩衝液(pH6.0)と最終濃度1mM塩化カルシウムを加えた後、実験4の方法で得た精製環状マルトシルマルトース生成酵素を、基質固形物1グラム当たり1単位加え、40℃、pH6.0で4時間作用させた後、100℃で10分間保持して反応を停止させた。次いで、予備試験により糖質Xが β -アミラーゼによって分解されないことを確認した後、上記で得られた反応液をpH5.5に調整し、 β -アミラーゼ(シグマ社製)を基質固形物1グラム当たり5単位添加して50℃、16時間処理することにより、反応液中の残存するマルトテトラオースをマルトースに分解した。反応液を100℃で10分間保持して反応を停止させ、不溶物を濾過して除去した後、三菱化学製イオン交換樹脂『ダイヤイオンWA30』を用いて脱色、脱塩し、さらに、三菱化学製カチオン交換樹脂『ダイヤイオンSK-1B』とオルガノ製アニオン交換樹脂『IRA411S』を用いて脱色、脱塩し、精密濾過した後、エバポレーターで濃縮し、分画原料とした。これを、分取用HPLCカラム『YMC-Pack ODS-A R355-15S-15 12A』(株式会社ワイ・エム・シイ製)に供して精製し、上記のマルトテトラオースからの反応物から、純度99.3%以上の糖質X標品を固形物収率約6.7%で得た。

【0103】

<実験9-3: 糖質Xの構造解析>

【0104】

<実験9-3-1: 環状マルトシルマルトースの生成試験>

実験9-2の方法で得た糖質X精製標品の水溶液(最終濃度1w/v%)に、最終濃度20mM酢酸緩衝液(pH6.0)と最終濃度1mM塩化カルシウムを加えた後、実験4の方法で得た精製環状マルトシルマルトース生成酵素を基質固形物1グラム当たり1単位加え、40℃、pH6.0で24時間作用させ、100℃で10分間保持して反応を停止した後、実験1記載のTLC法及びHPLC法で分析し、生成物を調べたところ、主にマルトースと環状マルトシルマルトースが生成することが判明し、糖質Xが環状マルトシルマルトース生成反応の中間体であることが確認された。

【0105】

<実験9-3-2: 質量分析>

実験9-2の方法で得た糖質X精製標品について、実験2-1に記載した方法で質量分析を行ったところ、質量数1013のナトリウム付加分子イオンが顕著に検出され、糖質Xの質量数が990であることが判明し、この質量数から、糖質XはD-グルコース6分子で構成されていることがわかった。

【0106】

<実験9-3-3: プルラナーゼによる分解試験>

実験 9-2 の方法で得た糖質 X 精製標品の水溶液 (最終濃度 1 w/v %) にプルラーゼ (株式会社林原生物化学研究所製造) を作用させ分解試験を行った。基質固形物 1 グラム当たりプルラーゼを 1 単位加え、40℃、pH 6.0 で 24 時間作用させ、100℃で 10 分間保持して反応を停止した後、実験 1 記載の TLC 法及び HPLC 法で分析し、生成物を調べたところ、マルトースとマルトテトラオースが生成することが判明した。即ち、糖質 X は、マルトース分子とマルトテトラオース分子が α -1, 6 グルコシド結合した構造を有することが判明した。

【0107】

<実験 9-3-4 : メチル化分析>

実験 9-2 の方法で得た糖質 X 標品を用いて、常法に従ってメチル化分析を行い、ガスクロマトグラフィー法でメチル化物を調べた。結果を表 7 にまとめた。

【0108】

【表 7】

分析メチル化物の種類	比率
2, 3, 4-トリメチル化物	1.00
2, 3, 6-トリメチル化物	4.04
2, 3, 4, 6-テトラメチル化物	0.85

【0109】

表 7 の結果から明らかなように、2, 3, 4-トリメチル化物と 2, 3, 6-トリメチル化物と 2, 3, 4, 6-テトラメチル化物が約 1 : 4 : 1 の比率であることから、糖質 X を構成するグルコース 6 分子のうち、1 分子は 1 位と 6 位でグルコシド結合しているグルコースであり、4 分子は 1 位と 4 位でグルコシド結合しているグルコースであり、他の 1 分子は 1 位のみがグルコシル結合したグルコースであることが判明した。また、この結果から、マルトースとマルトテトラオースが α -1, 6 結合した糖質 X における 1, 6 グルコシド結合は非還元末端グルコース残基に存在することが判明した。

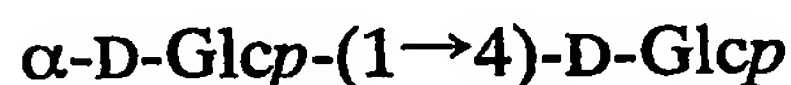
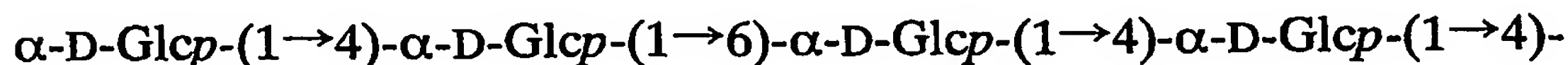
【0110】

以上の結果から、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素によってマルトテトラオースから生成する糖質 X は、環状マルトシルマルトース生成反応の中間体であり、その構造はマルトテトラオースの非還元末端グルコース残基の 6 位水酸基にマルトース基が α 結合した 6 糖で、構造式 1 で表される α -マルトシルマルトテトラオース (6^4 - α -マルトシルマルトテトラオース) であることが判明した。

【0111】

構造式 1 :

【化 1】



【0112】

以上のことから、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素による環状マルトシルマルトース生成の反応メカニズムは以下のように考えられた。

- 1) 本酵素は、基質としてグルコース重合度が 3 以上の α -1, 4 グルカンに作用し、その非還元性末端のマルトシル残基を他の α -1, 4 グルカン分子の非還元性末端グルコース残基の 6 位水酸基に転移する分子間の 6- α -マルトシル転移を触媒することにより、非還元末端に 6- α -マルトシル基を有するグルコース重合度が 2 増加した 6- α -マルトシル-マルトオリゴ糖と、グルコース重合度が 2 減じたマルトオリゴ糖とを生成する。
- 2) 本酵素はさらに、6- α -マルトシル-マルトオリゴ糖に作用し、分子内 α -マルト

シル転移することにより環状化し、サイクロ $\{ \rightarrow 6) - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow 4) - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow 6) - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow 4) - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow \}$ の構造を有する環状マルトシルマルトースと、グルコース重合度が4減じたマルトオリゴ糖を生成する。

3) 本酵素は、僅かながら分子間の4- α -マルトシル転移も触媒し、マルトオリゴ糖から、グルコース重合度が2増加したマルトオリゴ糖と、グルコース重合度が2減じたマルトオリゴ糖とを僅かに生成する。

【0113】

＜実験10：各種基質からの環状マルトシルマルトースの生成＞

各種糖質を用いて、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素の作用による環状マルトシルマルトースの生成を試験した。マルトトリオース、マルトテトラオース、マルトペンタオース、マルトヘキサオース、アミロース、可溶性澱粉、澱粉部分分解物（商品名『パインデックス#100』、松谷化学工業株式会社製）、グリコーゲン（トウモロコシ由来、キューピー株式会社製）の溶液を調製した。

【0114】

これらの水溶液（最終濃度1.0 w/v %）に、最終濃度20 mM酢酸緩衝液（pH 6.0）と最終濃度1 mM塩化カルシウムを加えた後、実験4の方法で得た精製環状マルトシルマルトース生成酵素標品を固形物1グラム当たり1単位加え、これらを40℃、pH 6.0で48時間作用させた後、その反応液を100℃で10分間加熱して反応を停止させた。実験1と同様に α -グルコシダーゼ・グルコアミラーゼ処理した後、HPLC法で環状マルトシルマルトースを定量し、環状マルトシルマルトースの生成率を求めた。それらの結果を表8に示す。

【0115】

【表8】

基 質	環状マルトシルマルトース生成率 (%)
マルトトリオース	0.6
マルトテトラオース	27.3
マルトペンタオース	24.4
マルトヘキサオース	41.6
マルトヘプタオース	36.6
アミロース	41.8
可溶性澱粉	31.4
澱粉部分分解物	32.6
グリコーゲン	29.5

【0116】

表8の結果から明らかなように、試験したいずれの糖質からも、環状マルトシルマルトース生成酵素の作用によって環状マルトシルマルトースが生成した。その生成率は、基質がマルトトリオースの場合約0.6%と低いものに対して、基質がアミロースの場合約42%と最も高く、次いでマルトヘキサオース、マルトヘプタオースの順であった。可溶性澱粉、澱粉部分分解物及びグリコーゲンからも30%程度の生成率で環状マルトシルマルトースが生成した。

【0117】

＜実験11：環状マルトシルマルトース生成反応と反応産物の還元力＞

可溶性澱粉の水溶液（最終濃度1.0 w/v %）に、最終濃度20 mM酢酸緩衝液（pH 6.0）と最終濃度1 mM塩化カルシウムを加えた後、実験4の方法で得た精製環状マルトシルマルトース生成酵素標品を固形物1グラム当たり1単位加え、これらを40℃、

pH 6.0で反応させ、酵素添加直後にサンプリングし、直ちに約100℃で10分間加熱して反応を停止し、水冷し、反応0時間の反応液を得た。続いて、反応1、2、3、4時間、それぞれの時点でサンプリングし、直ちに約100℃で10分間加熱して反応を停止し、水冷し、反応1時間、反応2時間、反応3時間、反応4時間のそれぞれの反応液を得た。得られた反応液の還元糖量をソモギー・ネルソン法で、全糖量をアンスロン法で測定し、全糖量に占める還元糖量の割合を百分率(%)で表し、還元力とした。また、反応液を実験1と同様に α -グルコシダーゼ・グルコアミラーゼ処理した後、HPLC法で環状マルトシルマルトースを定量し、環状マルトシルマルトースの生成率を求めた。これらの結果を表9にまとめた。

【0118】

【表9】

反応時間 (時間)	還元力 (%)	環状マルトシルマル トース生成率 (%)
0	0.3	0
1	0.3	4.7
2	0.4	8.4
3	0.5	11.2
4	0.5	13.7

【0119】

表9の結果から明らかなように、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素を可溶性澱粉に作用させ、環状マルトシルマルトースを生成させたところ、環状マルトシルマルトースの生成率が10%以上の場合でも、還元力の増加は0.2%程度とごく僅かであることが判明した。このことは、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素が本質的に転移・環状化反応を触媒する酵素であり、それら反応に際してはほとんど加水分解を伴わないことを意味している。澱粉やその分解物などに本酵素を作用させ、環状マルトシルマルトースを生成させる際、反応前の澱粉やその分解物の還元力、即ち、DEを低くしておけば、増加する還元力が僅かなため、還元力が低い生成物が得られることがわかった。

【0120】

＜実験12：環状マルトシルマルトースの生成に及ぼすイソアミラーゼの添加効果＞

澱粉部分分解物（商品名『パインデックス#100』、松谷化学工業株式会社製）水溶液（最終濃度1w/v%）を調製し、最終濃度20mM酢酸緩衝液（pH6.0）と最終濃度1mM塩化カルシウムを加えた後、実験4の方法で得た精製環状マルトシルマルトース生成酵素標品を固形物1グラム当たり1単位と、イソアミラーゼ（株式会社林原生物化学研究所製）を固形物1グラム当たりそれぞれ0、125、250、500、1250又は2500単位加え、40℃、pH6.0で48時間作用させた後、100℃で10分間加熱処理して酵素を失活させた。続いて、反応液を実験1と同様に α -グルコシダーゼ及びグルコアミラーゼで処理した後、HPLC法で環状マルトシルマルトースを定量し、環状マルトシルマルトース生成率を求めた。それらの結果を表10に示す。

【0121】

【表 10】

イソアミラーゼ 添加量 (単位)	環状マルトシルマル トース生成率 (%)
0	32.2
125	40.1
250	40.1
500	40.9
1250	41.0
2500	41.7

【0122】

表 10 の結果から明らかなように、イソアミラーゼを添加することによって、環状マルトシルマルトースの生成率が増加することが判明した。

【0123】

＜実験 12：環状マルトシルマルトースの生成に及ぼす液化澱粉 DE の影響＞

とうもろこし澱粉を濃度 2 質量%澱粉乳とし、これに炭酸カルシウムを 0.1 質量%加えて pH 6.0 に調整し、 α -アミラーゼ（商品名『ターマミール 60 L』、ノボ社製造）を澱粉グラム当り 0.2、0.4、0.6、1.0、1.5 又は 2.0 質量%加え、それぞれ 95℃で 10 分間反応させ、次いで、120℃にオートクレーブし、約 40℃に急冷して、DE 3.1 乃至 20.4 の表 11 に示す 6 種類の澱粉液化液を得た。これらの澱粉液化液（最終濃度 1 質量%）に、実験 4 の方法で得た精製環状マルトシルマルトース生成酵素標品を固形物 1 グラム当たり 1 単位加え、40℃、pH 6.0 で 48 時間作用させた後、その反応液を 10 分間煮沸して反応を停止させた。これら熱失活させた反応液中の環状マルトシルマルトースの生成量を調べるために、実験 1 と同様に α -グルコシダーゼ及びグルコアミラーゼを添加し反応させた後、HPLC 法で環状マルトシルマルトースを定量し、環状マルトシルマルトース生成率を求めた。それらの結果を表 11 に示す。

【0124】

【表 11】

α -アミラーゼ使用量 (質量%/g-澱粉)	DE	環状マルトシルマル トース生成率 (%)
0.2	3.1	32.6
0.4	4.8	30.3
0.6	7.9	26.2
1.0	12.6	23.1
1.5	17.4	21.2
2.0	20.4	20.9

【0125】

表 11 の結果から明らかなように、本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素による環状マルトシルマルトースの生成率は、液化澱粉の DE によって影響を受け、DE が低値であるほど、環状マルトシルマルトースの生成率は高く、逆に、DE が高値であるほど、環状マルトシルマルトースの生成率が低いことが判明した。具体的には、液化澱粉の DE は約 20 以下、望ましくは、DE 約 8 以下、更に望ましくは、DE 約 5 以下が適していることが判明した。

【0126】

＜実験 14：結晶環状マルトシルマルトースの調製＞

アミロース（株式会社林原生物化学研究所製）、酢酸緩衝液（pH 6.0）、及び塩化

カルシウムを、最終濃度として、それぞれ、1.25 w/v %、20 mM、1 mM含む水溶液16 Lに、実験4の方法で得た精製環状マルトシルマルトース生成酵素標品を固形物1グラム当たり1単位加え、これを40℃、pH6.0で90時間作用させた後、反応液を約98℃で10分間加熱し反応を停止させた。得られた反応液を、実験1に記載の方法でグルコアミラーゼ処理し、水酸化ナトリウムにてアルカリ処理することにより還元糖を分解した後、濾過脱色、脱塩、精密濾過、濃縮、真空乾燥して、固形物として約80.5 gの環状マルトシルマルトース粉末を得た。HPLC法で分析したところ、環状マルトシルマルトースの純度は98.9%であった。

【0127】

得られた環状マルトシルマルトース粉末（固形物として36 g）を144 gの水に加え、約90℃に加温して環状マルトシルマルトースを完全に溶解させた後、約25℃で2日間静置したところ、結晶状の物質が生成した。得られた結晶状物質を含む液を濾過し、濾紙上に結晶状物質を回収し、続いて、少量の水で洗浄した後、結晶状物質を集め、常温常圧で風乾し、21.8 gの結晶状粉末を得た。HPLC法で分析したところ、環状マルトシルマルトースの純度は99.9%以上で、極めて高純度であった。

【0128】

得られた環状マルトシルマルトースの結晶状粉末について、X線回折装置RAD-IIX（株式会社リガク製）を用いて粉末X線回折測定を行ったところ、図10に示すように、主な回折角（ 2θ ）として、5.6°、9.3°、16.5°及び27.1°を特徴とする粉末X線回折図が得られた。また、この結晶状粉末の水分をカールフィッシャー法で測定したところ、水分は12.8質量%であることがわかり、環状マルトシルマルトース1分子当り5分子の水を含む含水結晶であることが判明した。

【0129】

さらに、この環状マルトシルマルトースの結晶粉末を熱重量測定したところ、図11に示す熱重量曲線が得られ、その重量変化と温度との関係から、温度約100℃までの上昇で5分子の水に相当する重量減少が認められ、さらに、温度約280℃付近から環状マルトシルマルトース自体の熱分解と考えられる重量減少が認められた。これらのことから、本発明の環状マルトシルマルトース含水結晶は、常圧において、温度を100℃まで上昇させることにより結晶分子当り5分子の水が離脱して無水物になることが判明した。

【0130】

<実験15：環状マルトシルマルトースの水に対する飽和濃度>

温度25℃での水に対する環状マルトシルマルトースの飽和濃度を調べるため、密栓付きガラス製容器に水10 mlを入れ、それに実験14の方法で得られる環状マルトシルマルトース含水結晶粉末を、完全に溶解する量以上の量を加えた後、ガラス容器を密封し、飽和に達するまで温度25℃で保温しながら2日間攪拌した。この環状マルトシルマルトース飽和溶液を精密濾過して溶けていない環状マルトシルマルトースを除いた後、その濾液の水分を乾燥減量法で調べ飽和濃度を求めたところ、温度25℃での水に対する環状マルトシルマルトースの飽和濃度は約8.0質量%であることが判明した。

【0131】

<実験16：環状マルトシルマルトースの甘味度>

実験14の方法で得られる環状マルトシルマルトース含水結晶粉末を脱イオン水に溶かして、固形物濃度5質量%の水溶液とし、この水溶液を甘味度試験溶液とした。一方、蔗糖（市販グラニュー糖）0.5乃至5質量%水溶液を調製し、対照とした。パネラー5名で官能試験を行ったところ、環状マルトシルマルトースの甘味度は蔗糖の約20%であると推定され、環状マルトシルマルトースが低甘味の糖質であることが判明した。

【0132】

<実験17：環状マルトシルマルトースの熱安定性>

実験14の方法で得られる環状マルトシルマルトース含水結晶粉末を水に溶解し濃度7 w/v %の環状マルトシルマルトース水溶液を調製し、その溶液8 mlをガラス製試験管に採り、密封した後、120℃で30乃至90分間加熱した。放冷後、それら溶液の着色

度の測定と、HPLC法による環状マルトシルマルトースの純度測定を行った。着色度は、480nmにおける1cmセルでの吸光度とした。結果を表12に示した。

【0133】

【表12】

加熱時間 (分)	着色度 (A480nm)	純度 (%)
0	0	100
30	0	100
60	0	100
90	0	100

【0134】

表12の結果から明らかなように、環状マルトシルマルトース水溶液は120℃の高温加熱でも着色はなく、分解による純度低下も認められず、環状マルトシルマルトースは熱に対して安定な糖質であることが判明した。

【0135】

＜実験18：環状マルトシルマルトースのpH安定性＞

実験14の方法で得られる環状マルトシルマルトース含水結晶粉末を各種の緩衝液（20mM）に溶解し、環状マルトシルマルトースを濃度4w/v%、pHを2乃至9に調整した表13に記載の8種類の環状マルトシルマルトース水溶液を調製した。それぞれの溶液8mlをガラス製試験管に採り、密封した後、100℃で24時間加熱した。放冷後、実験17と同様にそれら溶液の着色度の測定と、HPLC法による環状マルトシルマルトースの純度測定を行った。結果を表13に示した。

【0136】

【表13】

pH	緩衝液 の種類	着色度 (A480nm)	純度 (%)
2.0	酢酸	0	93
3.0	酢酸	0	100
4.0	酢酸	0	100
5.0	酢酸	0	100
6.0	Tris-塩酸	0	100
7.0	Tris-塩酸	0	100
8.0	Tris-塩酸	0	100
9.0	アンモニウム	0	100

【0137】

表13の結果から明らかなように、環状マルトシルマルトース水溶液は100℃の高温で24時間加熱しても、pH2乃至9の広範囲で着色はなく、pH2において環状マルトシルマルトースは僅かに分解され、純度低下が認められたものの、pH3乃至9の範囲では全く分解されず、環状マルトシルマルトースは広いpH範囲で煮沸してもきわめて安定な糖質であることが判明した。

【0138】

＜実験19：アミノカルボニル反応＞

実験14の方法で得られる環状マルトシルマルトース含水結晶粉末を水に溶解し、さらに、市販試薬特級のグリシン及びリン酸緩衝液を加え、50mMリン酸緩衝液でpH8.0に調整した0.5w/v%グリシンを含む2.5w/v%環状マルトシルマルトース水

溶液を調製した。対照として、環状マルトシルマルトース含水結晶粉末の代わりにマルトースを用いた以外は上記と同様にしてマルトース水溶液を調製した。それぞれの溶液 4 m l をガラス製試験管に採り、密封した後、1 0 0 ℃で3 0 乃至9 0 分間加熱した。室内で放冷後、それらの着色度を測定しアミノカルボニル反応性を調べた。着色度は、1 c m セルでの4 8 0 n m における吸光度とした。結果を表 1 4 に示す。

【0 1 3 9】

【表 1 4】

加熱時間 (分)	着色度 (A480nm)	
	環状マルトシルマルトース	マルトース (対照)
0	0.00	0.00
30	0.00	0.02
60	0.00	0.08
90	0.00	0.17

【0 1 4 0】

表 1 4 の結果から明らかなように、対照のマルトースはグリシン共存下で加熱すると着色し、褐変を引き起こした。一方、本発明の環状マルトシルマルトースは、グリシン共存下で加熱しても着色せず、褐変を引き起こさない、アミノカルボニル反応（メイラード反応）を起こしにくい安定な糖質であることが判明した。

【0 1 4 1】

<実験 2 0：アミノカルボニル反応>

実験 1 4 の方法で得られる環状マルトシルマルトース含水結晶粉末と市販ポリペプトン（日本製薬製）とを脱イオン水に溶かし、5 w / v % ポリペプトンを含む 5 w / v % 環状マルトシルマルトース溶液を調製した。対照として、環状マルトシルマルトース含水結晶粉末の代わりにマルトースを用いた以外は上記と同様にしてマルトース水溶液を調製した。それぞれの溶液 4 m l をガラス製試験管に採り、密封した後、1 2 0 ℃で3 0 乃至9 0 分間加熱した。室内で放冷後、それらの着色度を測定しアミノカルボニル反応性を調べた。同時に、ポリペプトンのみを含む溶液をブランクとして同様に加熱した。着色度は、4 8 0 n m における 1 c m セルでの吸光度とし、ブランクの吸光度を差し引いた値とした。結果を表 1 5 に示す。

【0 1 4 2】

【表 1 5】

加熱時間 (分)	着色度 (A480nm)	
	環状マルトシルマルトース	マルトース (対照)
0	0.00	0.00
30	0.00	0.10
60	0.00	0.30
90	0.00	0.62

【0 1 4 3】

表 1 5 の結果から明らかなように、対照のマルトースはポリペプトン共存下で加熱すると着色し、褐変を引き起こした。一方、環状マルトシルマルトースは、ポリペプトン共存下で加熱しても着色せず、褐変を引き起こさない、アミノカルボニル反応を起こしにくい安定な糖質であることが判明した。

【0 1 4 4】

<実験 2 1：環状マルトシルマルトースの包接作用>

実験14の方法で得られる環状マルトシルマルトース含水結晶粉末を脱イオン水に溶かし、8質量%水溶液を調製した。その水溶液100gあたりに、香気成分の具体例として、メタノール1.2g、エタノール1.7g又は酢酸2.2gをそれぞれ加えて包接を行った。その後、それぞれを濾過し濾液を凍結乾燥し、未包接物を除去した。対照として、包接能を有することが知られている分岐サイクロデキストリン（商品名イソエリートP、マルハ株式会社販売）を用いて同様の操作を行った。凍結乾燥粉末中の包接物量を測定するために、それぞれの凍結乾燥粉末1gを5mlの水に溶かし、それに5mlのジエチルエーテルを加えて抽出を行い、再度、抽出を繰返した後、ジエチルエーテル中の抽出物をガスクロマトグラフィー法で定量した。結果を表16に示す。

【0145】

【表16】

包接物	包接量 (mg/g-凍結乾燥粉末)	
	環状マルトシルマルトース	分岐サイクロデキストリン
メタノール	4.30	3.23
エタノール	4.20	8.67
酢酸	30.55	38.14

【0146】

表16の結果から明らかなように、環状マルトシルマルトースは包接能を有していることが判明し、その包接能は、分岐サイクロデキストリンのものと比べ、メタノールでは重量当たり約1.3倍、エタノールでは約0.5倍、酢酸では約0.8倍の強さであった。

【0147】

<実験22：環状マルトシルマルトースの消化性試験>

実験14の方法で得た環状マルトシルマルトース含水結晶粉末を用いて、日本栄養食糧学会誌、第43巻、第23乃至29頁（1990）に記載の岡田らの方法に準じて、試験管内での唾液アミラーゼ、人工胃液、膵液アミラーゼ、小腸粘膜酵素による環状マルトシルマルトースの消化性を調べた。対照として、難消化性糖質として知られているマルチトールを用いて行った。結果を表17に示す。

【0148】

【表17】

消化酵素	分解率 (%)	
	環状マルトシルマルトース	マルチトール (対照)
唾液アミラーゼ	0	0
人工胃液	0	0
膵液アミラーゼ	0	0
小腸粘膜酵素	0	4

【0149】

表17の結果から明らかなように、環状マルトシルマルトースは、唾液アミラーゼ、人工胃液、膵液アミラーゼ及び小腸粘膜酵素のいずれによっても全く消化されないことがわかり、極めて消化されにくい糖質であることが判明した。

【0150】

<実験23：環状マルトシルマルトースの発酵性試験>

実験14の方法で得られる環状マルトシルマルトース含水結晶粉末を用いて、『ジャーナル・オブ・ニュートリション・サイエンス・アンド・ビタミンロジー (Journal of Nutritional Science and Vitaminology

）』、第37巻、529乃至544頁（1991年）に記載の奥らの方法に準じて、ラット盲腸内容物による環状マルトシルマルトースの発酵性を調べた。盲腸内容物は、ウイスター系雄ラットをエーテル麻酔下で屠殺し嫌氣的に採取し、4倍量の0.1M炭酸水素ナトリウム水溶液に懸濁したものを用いた。環状マルトシルマルトースは盲腸内容物重量当り約7質量%を添加し、添加直後および12時間後に残存する環状マルトシルマルトース量をガスクロマトグラフィー法で定量した。その結果、添加直後の環状マルトシルマルトース濃度は盲腸内容物1グラム当り68.5mg、12時後の環状マルトシルマルトース濃度は盲腸内容物1グラム当り63.0mgであり、約92%が発酵されずに残存していることがわかり、環状マルトシルマルトースは極めて発酵されにくい糖質であることが判明した。

【0151】

<実験24：急性毒性試験>

マウスを使用して、実験14の方法で得た環状マルトシルマルトースを経口投与して急性毒性試験を行なった。その結果、環状マルトシルマルトースは低毒性の物質で、投与可能な最大投与量においても死亡例は認められず、そのLD₅₀値は、5g/kgマウス体重以上であった。

【0152】

以上の実験22乃至24の結果から、環状マルトシルマルトースは、経口摂取しても、消化、吸収されにくく、無カロリー乃至低カロリーの可食素材として、ダイエット甘味料、高甘味度甘味料の賦形剤、ダイエット飲食物の増粘剤、増量剤、賦形剤、更には、食物繊維、脂肪代替食品材料などとして有利に利用できる。

【0153】

以下、本発明の環状マルトシルマルトース及びそれを含む糖質の製造方法を実施例1乃至6で、環状マルトシルマルトース及びそれを含む糖質を含有せしめた組成物を実施例7乃至23で示す。

【実施例1】

【0154】

アルスロバクター・グロビホルミス M6 (FERM BP-8448) を実験3の方法に準じて、種培養した。続いて、容量30Lのファーマンターに、澱粉部分分解物（商品名『パインデックス#100』、松谷化学工業株式会社製造）3.0w/v%、大豆ペプチド（商品名『ハイニュートSMS』、不二製油株式会社製造）3.6w/v%、リン酸二カリウム0.1w/v%、リン酸一ナトリウム・2水塩0.06w/v%、硫酸マグネシウム・7水塩0.05w/v%、炭酸カルシウム0.3w/v%、及び水からなる液体培地を約20L入れて、加熱滅菌、冷却して温度27℃とした後、種培養液1v/v%を接種し、温度27℃、pH5.5乃至8.0に保ちつつ、96時間通気培養した。培養後、SF膜を用いて除菌濾過し、約18Lの培養濾液を回収し、更に、その濾液をUF膜濃縮し、3.8単位/mlの本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素を含む濃縮酵素液約1Lを回収した。

【実施例2】

【0155】

馬鈴薯澱粉乳を濃度約1質量%澱粉乳とし、これに最終濃度1mMとなるように塩化カルシウムを加え、pH6.0に調整し、95℃に約20分間加熱して糊化を行い、次いで約40℃に冷却し、これに実施例1の方法で得た環状マルトシルマルトース生成酵素を含む濃縮酵素液を澱粉固形物1グラム当り0.26ml（約1単位）の割合になるように加え、pH6.0、温度40℃で48時間反応させた。その反応液を95℃に加熱し30分間保った後、冷却し、濾過して得られる濾液を、常法に従って、活性炭で脱色し、H型及びOH型イオン交換樹脂により脱塩して精製し、更に、濃縮して濃度65質量%の環状マルトシルマルトース含有シラップを固形物当たり収率約90%で得た。本品は、固形物当たり、環状マルトシルマルトース31.4質量%、マルトース2.2質量%、マルトリオース1.5質量%、及びその他の糖質を65.9質量%含有しており、低還元性で、温

和な甘味、適度の粘度、保湿性、包接性を有し、甘味料、呈味改良剤、品質改良剤、離水防止剤、安定剤、変色防止剤、賦形剤、包接剤、粉末化基材などとして、各種飲食物、化粧品、医薬品など各種組成物に有利に利用できる。

【実施例 3】

【0156】

タピオカ澱粉を濃度約 1 質量%澱粉乳とし、これに濃度 0.1 質量%となるように炭酸カルシウムを加え、pH 6.0 に調整し、これに α -アミラーゼ（ノボ社製造、商品名『ターマミール 60 L』）を澱粉固形物グラム当り 0.2 質量%になるように加え、95℃で 10 分間反応させ、次いで 120℃に 20 分間オートクレーブし、更に約 40℃に急冷して DE 約 3 の液化溶液を得、これに実施例 1 の方法で得た環状マルトシルマルトース生成酵素を含む濃縮液を澱粉固形物 1 グラム当り 0.26 ml（約 1 単位）とイソアミラーゼ（株式会社林原生物化学研究所製造）を澱粉固形物 1 グラム当り 1000 単位の割合になるように加え、pH 6.0、温度 40℃で 48 時間反応させた。その反応液を 95℃に加熱し 30 分間保った後、冷却し、濾過して得られる濾液を、常法に従って、活性炭で脱色し、H 型及び OH 型イオン交換樹脂により脱塩して精製し、更に濃縮して、固形物当り環状マルトシルマルトースを 41.1%含む濃度 60 質量%のシラップを得た。得られたシラップを糖液として、強酸性カチオン交換樹脂（アンバーライト CR-1310、Na 型、オルガノ株式会社製造）を用いたカラム分画を行なった。樹脂を内径 5.4 cm のジャケット付きステンレス製カラム 4 本に充填し、直列につなぎ樹脂層全長 20 m とした。カラム内温度 60℃に維持しつつ、糖液を樹脂に対して 5 v/v% 加え、これに 60℃の温水を SV 0.13 で流して分画し、溶出液の糖組成を HPLC 法でモニターし、環状マルトシルマルトース含有画分を含む低分子画分を採取し、精製し、濃縮し、噴霧乾燥して、環状マルトシルマルトース含有粉末を固形物当たり収率約 54% で得た。本品は、固形物当たり、環状マルトシルマルトース 63.2 質量%、マルトース 7.4 質量%、マルトリオース 6.2 質量%、及びその他の糖質を 23.2 質量%含有しており、低還元性で、温和な甘味、適度の粘度、保湿性、包接性を有し、甘味料、呈味改良剤、品質改良剤、離水防止剤、安定剤、変色防止剤、賦形剤、包接剤などとして、各種飲食物、化粧品、医薬品など各種組成物に有利に利用できる。

【実施例 4】

【0157】

トウモロコシ澱粉を濃度約 1 質量%澱粉乳とし、これに濃度 0.1 質量%となるように炭酸カルシウムを加え、pH 6.0 に調整し、これに α -アミラーゼ（商品名『ネオスピターゼ』、ナガセ生化学工業株式会社製）を澱粉固形物グラム当り 0.2%になるように加え、85 乃至 90℃で 20 分間反応させ、次いで 120℃に 20 分間オートクレーブし、更に約 40℃に急冷して DE 約 3 の液化溶液を得、これに実施例 1 の方法で得た環状マルトシルマルトース生成酵素を含む濃縮液を澱粉固形物 1 グラム当り 0.26 ml（約 1 単位）とイソアミラーゼ（株式会社林原生物化学研究所製造）を澱粉固形物 1 グラム当り 1000 単位の割合になるように加え、pH 6.0、温度 40℃で 48 時間反応させた。その反応液を 95℃に加熱し 30 分間保った後、pH 5.0、温度 50℃にし、それにグルコアミラーゼ（商品名『グルコチーム』、ナガセ生化学工業株式会社製）を澱粉 1 グラム当り 100 単位の割合になるように加え、pH 5.0、温度 50℃で 16 時間反応させた。その反応液を 95℃に加熱し 30 分間保った後、冷却し、濾過して得られる濾液を、常法に従って、活性炭で脱色し、H 型及び OH 型イオン交換樹脂により脱塩して精製し、更に濃縮して、濃度 60 質量%の環状マルトシルマルトース含有シラップを固形物当たり収率約 95% で得た。本品は、固形物当たり、環状マルトシルマルトース 42.6 質量%、グルコース 53.0 質量%、及びその他の糖質を 4.4 質量%含有しており、温和な甘味、適度の粘度、保湿性、包接性を有し、甘味料、呈味改良剤、品質改良剤、離水防止剤、安定剤、変色防止剤、賦形剤、包接剤、粉末化基材などとして、各種飲食物、化粧品、医薬品など各種組成物に有利に利用できる。

【実施例 5】

【0158】

実施例4の方法で得た環状マルトシルマルトース含有シラップを、常法に従って、水素添加して還元性糖質を糖アルコール化し、精製し、濃縮し、真空乾燥し、粉碎して、環状マルトシルマルトース含有粉末を固形物当たり収率約90%で得た。本品は、固形物当たり、環状マルトシルマルトース42.6質量%、ソルビトール53.2質量%、及びその他の糖アルコールを4.2質量%含有しており、実質的に還元力を示さず、アミノカルボニル反応を起こしにくく、低還元性で、温和な甘味、適度の粘度、保湿性、包接性を有し、甘味料、呈味改良剤、品質改良剤、離水防止剤、安定剤、変色防止剤、賦形剤、包接剤などとして、各種飲食物、化粧品、医薬品など各種組成物に有利に利用できる。

【実施例6】

【0159】

実施例4の方法で得た環状マルトシルマルトース含有シラップを原糖液とし、環状マルトシルマルトースの含量を高めるため、実施例3の方法に準じて塩型強酸性カチオン交換樹脂を用いるカラムクロマトグラフィーを行なって、環状マルトシルマルトース高含有画分を採取し、精製して、固形物当たり約90質量%の環状マルトシルマルトースを含有している環状マルトシルマルトース高含有液を固形物当たり収率約40%で得た。本溶液を濃縮しながら連続晶析させ、得られるマスキットをバスケット型遠心分離機で分蜜し、結晶を少量の水でスプレーし洗浄し、温風乾燥して、高純度の環状マルトシルマルトース含水結晶を固形物当たり約25%の収率で得た。本品は、純度99%以上の極めて純度の高い環状マルトシルマルトース含水結晶であって、還元性が極めて低く、アミノカルボニル反応を起こしにくく、吸湿性も示さず、取扱いが容易であり、温和な低甘味、適度の粘度、保湿性、包接性、難消化性、を有し、甘味料、低カロリー食品素材、呈味改良剤、風味改良剤、品質改良剤、離水防止剤、安定剤、変色防止剤、賦形剤、包接剤、粉末化基材などとして、各種飲食物、化粧品、医薬品など各種組成物、更には、工業試薬、化学原料などにも有利に利用できる。

【実施例7】

【0160】

<甘味料>

実施例6の方法で得た環状マルトシルマルトース含水結晶0.8質量部に、トレハロース含水結晶（株式会社林原商事販売、登録商標『トレハ』）0.2質量部、 α -グリコシルステビオシド（東洋精糖株式会社販売、商品名『 α Gスイート』）0.01質量部、およびL-アスパルチル-L-フェニルアラニンメチルエステル（商品名『アスパルテム』）0.01質量部を均一に混合し、顆粒成型機にかけて顆粒状甘味料を得た。本品は、甘味の質が優れ、蔗糖の約2倍の甘味度を有している。本品のカロリーは、環状マルトシルマルトースが難消化性、難発酵性で実質的に無乃至低カロリーである。しかも、室温保存下、変質劣化の懸念も無く安定である。従って、本品は、高品質の低カロリー、低う蝕性甘味料として好適である。

【実施例8】

【0161】

<ハードキャンディー>

濃度55%蔗糖溶液100質量部に実施例4の方法で得た環状マルトシルマルトース含有シラップ50質量部を加熱混合し、次いで減圧下で水分2%未満になるまで加熱濃縮し、これにクエン酸0.6質量部および適量のレモン香料と着色料とを混和し、常法に従って成型し、製品を得た。本品は歯切れ、呈味、風味とも良好で、蔗糖の晶出も起こさず、吸湿性少なく、ダレも起こさない安定で高品質のハードキャンディーである。

【実施例9】

【0162】

<チューイングガム>

ガムペース3質量部を柔らかくなる程度に加熱溶融し、これに無水マルチトール2質量部、キシリトール2質量部、実施例6の方法で得た環状マルトシルマルトース含水結晶2

質量部、およびトレハロース含水結晶 1 質量部とを加え、更に適量の香料と着色料とを混合し、常法に従って、ロールにより練り合わせ、成型、包装して製品を得た。本品は、テクスチャー、呈味、風味良好で、低う蝕性、低カロリーのチューイングガムとして好適である。

【実施例 10】

【0163】

＜加糖練乳＞

原乳 100 質量部に実施例 2 の方法で得た環状マルトシルマルトース含有シラップ 4 質量部および蔗糖 2 重量を溶解し、プレートヒーターで加熱殺菌し、次いで濃度 70% に濃縮し、無菌状態で缶詰して製品を得た。本品は、温和な甘味で風味も良く、フルーツ、コーヒー、ココア、紅茶などの調味用に有利に利用できる。

【実施例 11】

【0164】

＜乳酸菌飲料＞

脱脂粉乳 175 質量部、実施例 3 の方法で得た環状マルトシルマルトース含有粉末 100 質量部およびラクトスクロース高含有粉末（株式会社林原商事販売、登録商標『乳果オリゴ』）を水 1、500 質量部に溶解し、65℃で30分間殺菌し、40℃に冷却後、これに、常法に従って、乳酸菌のスターターを30質量部植菌し、37℃で8時間培養して乳酸菌飲料を得た。本品は、風味良好で、オリゴ糖、環状マルトシルマルトースを含有し、乳酸菌を安定に保つだけでなく、ビフィズス菌増殖促進作用、整腸作用を有する乳酸菌飲料として好適である。

【実施例 12】

【0165】

＜粉末ジュース＞

噴霧乾燥により製造したオレンジ果汁粉末 33 質量部に対して、実施例 6 の方法で得た環状マルトシルマルトース含水結晶粉末 50 質量部、無水結晶マルチトール 10 質量部、無水クエン酸 0.65 質量部、リンゴ酸 0.1 質量部、2-O- α -グルコシル-L-アスコルビン酸 0.2 質量部、クエン酸ソーダ 0.1 質量部、プルラン 0.5 質量部および粉末香料の適量をよく混合攪拌し、粉碎し微粉末にして、これを流動層造粒機に仕込み、排風温度 40℃とし、これに実施例 2 の方法で得た環状マルトシルマルトース含有シラップをバインダーとして適量スプレーし、30分間造粒し、計量し、包装して製品を得た。本品は、果汁含有率約 30% の粉末ジュースである。又、本品は、異味、異臭がなく、高品質で、低カロリーのジュースとして商品価値の高いものである。

【実施例 13】

【0166】

＜カスタードクリーム＞

コーンスターチ 100 質量部、実施例 2 の方法で得た環状マルトシルマルトース含有シラップ 100 質量部、トレハロース含水結晶 60 質量部、蔗糖 40 質量部、および食塩 1 質量部を十分に混合し、鶏卵 280 質量部を加えて攪拌し、これに沸騰した牛乳 1、000 質量部を徐々に加え、更に火にかけて攪拌を続け、コーンスターチが完全に糊化して全体が半透明になった時に火を止め、これを冷却して適量のバニラ香料を加え、計量、充填、包装して製品を得た。本品は、なめらかな光沢を有し、風味良好で、澱粉の老化も抑制され、高品質のカスタードクリームである。

【実施例 14】

【0167】

＜ういろの素＞

米粉 90 質量部に、コーンスターチ 20 質量部、無水結晶マルチトール 70 質量部、実施例 5 の方法で得た環状マルトシルマルトース含有粉末 50 質量部、およびプルラン 4 質量部を均一に混合してういろの素を製造した。ういろの素と適量の抹茶と水とを混練し、これを容器に入れて 60 分間蒸し上げて抹茶ういろを製造した。本品は、照り、口

当たりも良好で、風味も良い。又、澱粉の老化も抑制され、日持ちも良く、低カロリーの
ういろいろとしても好適である。

【実施例 15】

【0168】

<あん>

原料あずき 10 質量部に、常法に従って、水を加えて煮沸し、渋切り、あく抜きし、水溶性夾雑物を除去して、あずきつぶあん約 21 質量部を得た。この生あんに蔗糖 14 質量部、実施例 2 の方法で得た環状マルトシルマルトース含有シラップ 5 質量部と水 4 質量部を加えて煮沸し、これに少量のサラダオイルを加えてつぶあんを壊さないように練り上げ、製品のをあんを約 35 質量部得た。本品は、色焼け、離水もなく安定で、舌触り、風味良好で、あんパン、まんじゅう、団子、最中、氷菓などの製菓材料として好適である。

【実施例 16】

【0169】

<パン>

小麦粉 100 質量部、イースト菌 2 質量部、蔗糖 5 質量部、実施例 3 の方法で得た環状マルトシルマルトース含有粉末 1 質量部および無機フード 0.1 質量部を、常法に従って、水でこね、中種を 26℃で 2 時間発酵させ、その後 30 分間熟成、焼き上げた。本品は、色相、すだちとも良好で、適度の弾力、温和な甘味を有する高品質のパンである。

【実施例 17】

【0170】

<ハム>

豚もも肉 1,000 質量部に食塩 15 質量部および硝酸カリウム 3 質量部を均一にすり込んで、冷室に 1 昼夜堆積する。これを水 500 質量部、食塩 100 質量部、硝酸カリウム 3 質量部、実施例 5 の方法で得た環状マルトシルマルトース含有粉末 40 質量部および香辛料からなる塩漬液に冷室で 7 日間漬け込み、次いで、常法に従い、冷水で洗浄し、ひもで巻き締め、薫煙し、クッキングし、冷却、包装して製品を得た。本品は、色合いもよく、風味良好な高品質のハムである。

【実施例 18】

【0171】

<粉末ペプチド>

40% 食品用大豆ペプチド溶液（不二製油株式会社販売、商品名『ハイニュート S』）1 質量部に、実施例 6 の方法で得た環状マルトシルマルトース含水結晶粉末 2 質量部を混合し、プラスチック製バットに入れ、50℃で減圧乾燥し、粉碎して粉末ペプチドを得た。本品は風味良好で、プレミックス、冷菓などの低カロリー製菓材料として有用であるのみならず、経口流動食、経管流動食のための難消化性の食物繊維、整腸剤量としても有用である。

【実施例 19】

【0172】

<化粧用クリーム>

モノステアリン酸ポリオキシエチレングリコール 2 質量部、自己乳化型モノステアリン酸グリセリン 5 質量部、実施例 6 の方法で得た環状マルトシルマルトース含水結晶粉末 2 質量部、 α -グルコシル ルチン（株式会社林原販売、商品名 α G ルチン）1 質量部、流動パラフィン 1 質量部、トリオクタン酸グリセリン 10 質量部および防腐剤の適量を常法に従って加熱溶解し、これに L-乳酸 2 質量部、1,3-ブチレングリコール 5 質量部および精製水 66 質量部を加え、ホモゲナイザーにかけ乳化し、更に香料の適量を加えて攪拌混合し、化粧用クリームを製造した。本品は、抗酸化性を有し、安定性は高く、高品質の日焼け止め、美肌剤、色白剤などとして有利に利用できる。

【実施例 20】

【0173】

<練歯磨>

第二リン酸カルシウム 45 質量部、ラウリル硫酸ナトリウム 1.5 質量部、グリセリン 25 質量部、ポリオキシエチレンソルビタンラウレート 0.5 質量部、実施例 5 の方法で得た環状マルトシルマルトース含有粉末 10 質量部、サッカリン 0.02 質量部を水 18 質量部と混合して練歯磨を得た。本品は、界面活性剤の洗浄力を落とすことなく、嫌味を改良し、使用後感も良好である。

【実施例 21】

【0174】

＜流動食用固体製剤＞

実施例 3 の方法で得た環状マルトシルマルトース含有粉末 100 質量部、トレハロース含水結晶 200 質量部、マルトテトラオース高含有粉末 200 質量部、粉末卵黄 270 質量部、脱脂粉乳 209 質量部、塩化ナトリウム 4.4 質量部、塩化カリウム 1.8 質量部、硫酸マグネシウム 4 質量部、チアミン 0.01 質量部、L-アスコルビン酸ナトリウム 0.1 質量部、ビタミン E アセテート 0.6 質量部およびニコチン酸アミド 0.04 質量部からなる配合物を調製し、この配合物 25 グラムずつ防湿性ラミネート小袋に充填し、ヒートシールして製品を得た。本品は、環状マルトシルマルトースにより難消化性の食物繊維を強化し、整腸作用に優れた流動食とし、経口的、または鼻腔、胃、腸などへ経管的使用方法により利用され、生体へのエネルギー補給用に有利に利用できる。

【実施例 22】

【0175】

＜錠剤＞

アスピリン 50 質量部に実施例 6 の方法で得た環状マルトシルマルトース含水結晶粉末 14 質量部、コーンスターチ 4 質量部を十分に混合した後、常法に従って打錠機により打錠して厚さ 5.25 mm、1 錠 680 mg の錠剤を製造した。本品は、環状マルトシルマルトースの賦形性を利用したもので、吸湿性がなく、物理的強度も充分にあり、しかも水中での崩壊はきわめて良好である。

【実施例 23】

【0176】

＜外傷治療用膏薬＞

実施例 6 の方法で得た環状マルトシルマルトース含水結晶粉末 100 質量部およびマルトース 300 質量部に、ヨウ素 3 質量部を溶解したメタノール 50 質量部を加え混合し、更に 10 w/v % プルラン水溶液 200 質量部を加えて混合し、適度の延び、付着性を示す外傷治療用膏薬を得た。本品は、環状マルトシルマルトースによりヨウ素、メタノールの揮散を防止し、経時変化が少ない商品価値の高い膏薬である。又、本品は、ヨウ素による殺菌作用のみならず、マルトースによる細胞へのエネルギー補給剤としても作用することから治癒期間が短縮され、創面もきれいに治る。

【産業上の利用可能性】

【0177】

本発明によれば、従来未知であったサイクロ $\{ \rightarrow 6 \} - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow 4) - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow 6) - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow 4) - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow \{$ の構造を有する新規環状糖質、すなわち、環状マルトシルマルトースを、環状マルトシルマルトース生成酵素を用いて大量に製造し、提供することが可能となる。本糖質は非還元性であることから、アミノ化合物との間でアミノカルボニル反応（メイラード反応）を起こして褐変することなく、また、環状糖質であることから、包接能を有しており、包接した化合物の揮散を抑制し、安定化することができる。新たな環状マルトシルマルトースの提供を可能とする本発明は、飲食物、化粧品、医薬品など種々の利用分野に貢献することとなり、その産業的意義はきわめて大きい。

【図面の簡単な説明】

【0178】

【図 1】非還元糖質標品の HPLC 溶出パターンを示す図である。

【図 2】単離した非還元性糖質の $^1\text{H-NMR}$ スペクトルを示す図である。

【図3】単離した非還元性糖質の ^{13}C -NMRスペクトルを示す図である。

【図4】本発明の環状マルトシルマルトースの構造を示す図である。

【図5】環状マルトシルマルトース生成酵素の至適温度を示す図である。

【図6】環状マルトシルマルトース生成酵素の至適pHを示す図である。

【図7】環状マルトシルマルトース生成酵素の温度安定性を示す図である。

【図8】環状マルトシルマルトース生成酵素のpH安定性を示す図である。

【図9】組換えDNA、pBMB1を示す図である。図中、黒い太線で示した部分は、アルスロバクター・グロビホルミス M6 (FERM BP-8448) 由来の本発明の環状マルトシルマルトース生成酵素をコードするDNAである。

【図10】結晶環状マルトシルマルトースの粉末X線回折図を示す図である。

【図11】結晶環状マルトシルマルトースの熱重量曲線を示す図である。

【符号の説明】

【0179】

a: 1位が α -1, 4グルコシド結合しているグルコース残基

b: 1位が α -1, 6グルコシド結合しているグルコース残基

f1(+)-ori: f1ファージ複製起点

Amp: アンピシリン耐性遺伝子

ColE1 ori: コリシンE1複製起点

【配列表】

SEQUENCE LISTING

<110> Kabushiki Kaisha Hayashibara Seibutsu Kagaku Kenkyujo

<120> Cyclic maltosylmaltose, cyclic maltosylmaltose-forming enzyme, their preparation and uses

<130> 10102802

<160> 10

<210> 1

<211> 5

<212> PRT

<213> Arthrobacter globiformis

<400> 1

Asp	Pro	Thr	Thr	Ser
1				5

<210> 2

<211> 583

<212> PRT

<213> Arthrobacter globiformis

<400> 2

Asp	Pro	Thr	Thr	Ser	Pro	Gly	Pro	Leu	Ala	Glu	Gly	Asp	Val	Ile	Tyr
1				5					10					15	
Gln	Val	Leu	Val	Asp	Arg	Phe	Glu	Asp	Gly	Asp	Pro	Thr	Asn	Asn	Asp
		20						25					30		
Gln	Gly	Asp	Gly	Glu	Tyr	Asp	Pro	Ser	Asp	Leu	Gly	Phe	Tyr	His	Gly
		35					40					45			
Gly	Asp	Trp	Ala	Gly	Leu	Thr	Asp	Arg	Leu	Asp	Tyr	Ile	Ala	Asp	Leu
	50					55					60				
Gly	Val	Thr	Ala	Ile	Trp	Leu	Ser	Pro	Val	Ser	Glu	Gln	Gln	Pro	Leu
65					70					75					80
Ser	Arg	Asp	Gly	Leu	Glu	Ala	Ser	Tyr	His	Gly	Tyr	Phe	Thr	Arg	Asp
				85					90					95	
Phe	Ala	Thr	Pro	Asn	Glu	His	Phe	Gly	Asp	Arg	Ala	Glu	Leu	Gln	Glu
			100					105					110		
Leu	Ile	Asp	Thr	Ala	His	Asp	Leu	Gly	Leu	Lys	Met	Ile	Leu	Asp	Val
		115					120					125			
Val	Pro	Asn	His	Thr	Ala	Asp	Tyr	Leu	Ala	Gly	Thr	Ser	Thr	Thr	Tyr
		130				135					140				
Ser	Pro	Ser	Thr	Tyr	Lys	Pro	Ala	Ser	Pro	Leu	Asp	Asp	Ala	Ser	Tyr
145					150					155				160	
Phe	His	His	Ala	Gly	Asp	Cys	Leu	Phe	Asn	Gly	Leu	Glu	Thr	Gln	Thr
				165					170					175	
Gln	Ile	Glu	Asn	Cys	Asp	Leu	Gly	Gly	Leu	Asp	Asp	Leu	Asp	Gln	Ser

	180		185		190
Asn Pro Val Val Ser Ser His Leu Met Ser Thr Tyr Lys Asp Trp Val					
195			200		205
Asp Met Gly Phe Asp Gly Ile Arg Val Asp Ala Ala Arg Ser Val Pro					
210			215		220
Lys Pro Trp Leu Ala Asp Phe Glu Ala Glu Met Gly Val Pro Thr Phe					
225			230		235
Gly Glu Val Phe Val Gly Asp Val Asp Tyr Val Ser Glu Tyr Gln Asp					
	245		250		255
Tyr Glu Trp Gly Val Leu Asp Phe Pro Tyr Phe Phe Thr Val Arg Glu					
	260		265		270
Ala Phe Ser Ala Asp Thr Asp Met Asn Lys Leu Gly Asp Leu Phe Asp					
	275		280		285
Gln Asp Ser Lys Tyr Ala Asn Pro Asn Arg Leu Glu Thr Phe Leu Asp					
	290		295		300
Asn His Asp Arg Ala Arg Phe Leu Thr Trp Ala Asp Asp Asn Tyr Gln					
305			310		315
Arg Leu Arg Ser Gly Leu Thr Phe Leu Leu Thr Ser Arg Gly Val Pro					
	325		330		335
Val Ile Tyr Tyr Gly Thr Glu Gln Ala Asp Asp Gly Asn Gly Asn Pro					
	340		345		350
Tyr Glu Val Pro Ile Ala Asn Lys Asp Asn Arg Lys Asp Met Glu Ser					
	355		360		365
Phe Asp Gln Asn Ser Asn Leu Tyr Lys His Ile Gln Arg Leu Thr Ala					
	370		375		380
Ile Lys Ala Ala Tyr Pro Ala Leu Gln Val Gly Thr Gln Arg Glu Met					
385			390		395
Trp Ser Asp Thr Ser Val Tyr Gly Phe Ser Arg Arg Val Asp Ser Thr					
	405		410		415
Gly Ala Glu Ala Met Thr Phe Ser Ser Asn Ser Trp Thr Thr Gln Thr					
	420		425		430
Arg Thr Val Pro Leu Arg Ala Glu Ser Ser Ile Thr Val Gly Thr Thr					
	435		440		445
Leu Thr Asn Leu Met Asn Thr Gly Asp Thr Val Thr Val Thr Ala Gly					
	450		455		460
Gly Val Thr Gly Lys Gln Ile Thr Val Ser Leu Gly Glu His Glu Ser					
465			470		475
Lys Val Tyr Ala Pro Gly Thr Pro Val Ser Ala Tyr Ser Pro Glu Ala					
	485		490		495
Arg Asn Thr Thr Lys Ile Arg Val His Tyr Asn Val Gly Leu Gly His					
	500		505		510
Ser Ile Ala Ile Arg Gly Asp Glu Tyr Pro Phe Thr Trp Thr Ser Gly					
	515		520		525
Arg Gly Ala Arg Asn Val Ala Ser Asp Val Trp Glu Phe Glu Val Glu					
	530		535		540
Arg Ile Pro Asp Gly Glu Thr Phe Gln Phe Lys Pro Leu Ile Asp Asp					
545			550		555
Val Thr Trp Ser Thr Gly Gly Asn Phe Thr Gly Thr Gly Gly Asp Val					
	565		570		575
Ile Asp Ile Tyr Pro Thr Phe					

580

583

<210> 3
<211> 1749
<212> DNA
<213> *Arthrobacter globiformis*

<400> 3

gacccaccca	cgctcgcccg	cccgtggcc	gagggcgacg	tgatctacca	ggtgctcgtc	60
gaccggttcg	aagacggcga	ccccaccaac	aacgaccagg	gcgacggaga	gtacgatccg	120
tccgacctcg	gtttctacca	cggcggcgac	tgggcgggcc	tgacggaccg	gctcgactac	180
atcgccgatc	tgggtgtgac	ggcgatctgg	ctctcgcccg	tctccgagca	gcagccgctc	240
tcgcgcgacg	ggctggaggc	cagctaccac	ggctacttca	ctcgggactt	cgcgacgccg	300
aacgagcatt	tcggcgaccg	agccgagctg	caggagctga	tcgacacggc	gcacgatctc	360
ggactcaaga	tgatcctcga	cgctgtgccg	aaccacacgg	ccgactacct	cgcgggcaca	420
tcgacgacct	attcgccgag	cacctacaag	ccggcgagtc	cgctcgatga	cgcgtcgtac	480
ttccatcacg	ccggcgactg	cctgttcaac	gggctcgaga	cgcagaccca	gatcgagaac	540
tgcgacctcg	gcgggctcga	cgacctcgat	cagtcgaacc	cggtcgtctc	gtcgcacctg	600
atgagcacgt	acaaggactg	ggtcgacatg	ggcttcgacg	gcatccgggt	cgatgcggcg	660
cgctcgggtg	cgaagccgtg	gctcgccgac	ttcgaagccg	agatgggcgt	gccgaccttc	720
ggcgaggtgt	tcgtcggcga	tgctgactac	gtctcggagt	accaggacta	cgagtggggc	780
gtgctcgact	tcccctactt	cttcacgggtg	cgcgaggcgt	tctcggccga	taccgacatg	840
aacaagctcg	gcgacctctt	cgaccaggac	agcaagtacg	cgaacccgaa	ccggctggag	900
acgttcctcg	acaaccacga	tcggggcgcg	ttcctcacct	gggccgatga	caactatcag	960
cggctgcgct	caggactgac	gttcctccta	acctcccggg	gcgtgcccgt	gatctactac	1020
ggcaccgagc	aggccgacga	cggcaacggc	aaccctacg	aggtaccgat	cgcgaacaag	1080
gacaaccgca	aggacatgga	gagcttcgat	cagaactcga	acctctacaa	gcacatccag	1140
cggttgaccg	cgatcaaggc	cgcttaccgg	gctctgcagg	tcggcacaca	gcgcgagatg	1200
tgggtccgaca	cctccgtcta	cgggttctcg	cgacgcgtcg	acagcacggg	tgccgaggcg	1260
atgaccttct	cgtcgaactc	gtggacgacg	cagacgcgca	cggtgccgct	gcgcgccgag	1320
agctcgatca	cggtcggtac	gacgctgacg	aacctcatga	acacgggcga	cacggtgacc	1380
gtgaccgccg	gcggtgtcac	ggggaagcag	atcacctgtt	ccctcggcga	gcacgagagc	1440
aaggtctatg	cgcccggcac	cccggtatcg	gcatacagcc	ccgaagcgcg	caacaccacg	1500
aagatccgcg	tgcactacaa	cgtgggcctc	gggcacagca	tcgcgatccg	cggcgacgag	1560
taccggttca	cctggacctc	cggccgaggc	gcgcgcaacg	tcgcgtccga	cgtctgggag	1620
ttcgaggtcg	agcgcatccc	cgacggtgag	accttccagt	tcaagcctct	gatcgacgac	1680
gtcacctggt	cgaccggcgg	caacttcacc	gggacggggc	gcgacgtgat	cgacatctac	1740
cccaccttc						1749

<210> 4
<211> 9
<212> PRT
<213> *Arthrobacter globiformis*

<400> 4

His Ile Gln Arg Leu Thr Ala Ile Lys

1

5

<210> 5
<211> 13

<212> PRT

<213> Arthrobacter globiformis

<400> 5

Asp Met Glu Ser Phe Asp Gln Asn Ser Asn Leu Tyr Lys
1 5 10

<210> 6

<211> 10

<212> PRT

<213> Arthrobacter globiformis

<400> 6

Leu Gly Asp Leu Phe Asp Gln Asp Ser Lys
1 5 10

<210> 7

<211> 27

<212> PRT

<213> Arthrobacter globiformis

<400> 7

Met Ile Leu Asp Val Val Pro Asn His Thr Ala Asp Tyr Leu Ala Gly
1 5 10 15
Thr Ser Thr Thr Tyr Ser Pro Ser Thr Tyr Lys
20 25

<210> 8

<211> 20

<212> PRT

<213> Arthrobacter globiformis

<400> 8

Asp Trp Val Asp Met Gly Phe Asp Gly Ile Arg Val Asp Ala Ala Arg
1 5 10 15
Ser Val Pro Lys
20

<210> 9

<211> 30

<212> PRT

<213> Arthrobacter globiformis

<400> 9

Tyr Ala Asn Pro Asn Arg Leu Glu Thr Phe Leu Asp Asn His Asp Arg
1 5 10 15
Ala Arg Phe Leu Thr Trp Ala Asp Asp Asn Tyr Gln Arg Leu
20 25 30

<210> 10

<211> 4467

<212> DNA

<213> *Arthrobacter globiformis*

<400> 10

```

ggatccctga gctggatggg catggctcac gcgctcgatc tcgagggggc ggcgaaggag      60
ctggcgaccg cagccggcga ggcacctctc ctccgcccgg ccgacctcgt ctacctcggc      120
gtcgatctcg cgcagacgac ggagggagaa cggtcgcagc gggaggcgct cgggctcgct      180
gtcgtcgagc agaacgctct cgtcgccgat cctcggcgag ctgctcggac cgcacgagcc      240
cacctcgccc caggaccgtt catcgtgcac ctggacgtcg atgtgctgga cttcctcgac      300
gcaccccttg ccgagaacgt gaacggccga aacagcgggc cgaccgtcga gcagctgcgg      360
gtcgcactcg ccgagcttct gcagcatccg gactgctggg cgatgtccat cggccaggtg      420
gtccccgcgc acgcggcggc cgacccgacc tccatcccgc ggctcatcgg cgccctggcc      480
gtgagctcca cgtagccgga cgtcgctcct ggagcggagc cgctccggca ggaacggcgt      540
cgcaccccgt cgagcggggg cgtcgccctc ttcgacgggg tctgcggcgc ggctacccgc      600
gcggcagcgt gagccgccac cgaccagatc tcatgcattt ggacgaactt cgccgtccaa      660
ttctctccgc gcctcaagca ggtatacatc gctcgaacgc gtcttcactg gcctgacggt      720
ccgcgatcac gtcgtgcagt gaagcatcct gccgcgaagg gtcttgatgc gcatgcagta      780
cgggagtcga atcactttca cgggcacggc cgggtgtcagt acttgacaaa acgcatttat      840
acatgttgca tcgatccagt aaaccgtgca gctcgcggac cgatgcgcat ccgacaacga      900
agtcaggaga gagtc atg aga acg aca gtt cgt acc gct cgc gtc tcc gcg      951
          Met Arg Thr Thr Val Arg Thr Ala Arg Val Ser Ala
                1                5                10

```

```

cgt acg ggc ctc gcg atg gga gca gcc gtc gcg ctg gcg gcc ggc gcg      999
Arg Thr Gly Leu Ala Met Gly Ala Ala Val Ala Leu Ala Ala Gly Ala
          15                20                25

```

```

ctc acc tgg ggc acc ggc ccc gca ccc gcg agt gcc gac ccc acc acg      1047
Leu Thr Trp Gly Thr Gly Pro Ala Pro Ala Ser Ala Asp Pro Thr Thr
          30                35                40

```

```

tcg ccc ggc ccg ctg gcc gag ggc gac gtg atc tac cag gtg ctc gtc      1095
Ser Pro Gly Pro Leu Ala Glu Gly Asp Val Ile Tyr Gln Val Leu Val
          45                50                55                60

```

```

gac cgg ttc gaa gac ggc gac ccc acc aac aac gac cag ggc gac gga      1143
Asp Arg Phe Glu Asp Gly Asp Pro Thr Asn Asn Asp Gln Gly Asp Gly
                65                70                75

```

```

gag tac gat ccg tcc gac ctc ggt ttc tac cac ggc ggc gac tgg gcg      1191
Glu Tyr Asp Pro Ser Asp Leu Gly Phe Tyr His Gly Gly Asp Trp Ala
                80                85                90

```

```

ggc ctg acg gac cgg ctc gac tac atc gcc gat ctg ggt gtg acg gcg      1239
Gly Leu Thr Asp Arg Leu Asp Tyr Ile Ala Asp Leu Gly Val Thr Ala
                95                100                105

```

```

atc tgg ctc tcg ccc gtc tcc gag cag cag ccg ctc tcg cgc gac ggg      1287
Ile Trp Leu Ser Pro Val Ser Glu Gln Gln Pro Leu Ser Arg Asp Gly

```

110	115	120	
ctg gag gcc agc tac cac ggc tac ttc act cgg gac ttc gcg acg ccg			1335
Leu Glu Ala Ser Tyr His Gly Tyr Phe Thr Arg Asp Phe Ala Thr Pro			
125	130	135	140
aac gag cat ttc ggc gac cga gcc gag ctg cag gag ctg atc gac acg			1383
Asn Glu His Phe Gly Asp Arg Ala Glu Leu Gln Glu Leu Ile Asp Thr			
	145	150	155
gcg cac gat ctc gga ctc aag atg atc ctc gac gtc gtg ccg aac cac			1431
Ala His Asp Leu Gly Leu Lys Met Ile Leu Asp Val Val Pro Asn His			
	160	165	170
acg gcc gac tac ctc gcg ggc aca tcg acg acc tat tcg ccg agc acc			1479
Thr Ala Asp Tyr Leu Ala Gly Thr Ser Thr Thr Tyr Ser Pro Ser Thr			
	175	180	185
tac aag ccg gcg agt ccg ctc gat gac gcg tcg tac ttc cat cac gcc			1527
Tyr Lys Pro Ala Ser Pro Leu Asp Asp Ala Ser Tyr Phe His His Ala			
	190	195	200
ggc gac tgc ctg ttc aac ggg ctc gag acg cag acc cag atc gag aac			1575
Gly Asp Cys Leu Phe Asn Gly Leu Glu Thr Gln Thr Gln Ile Glu Asn			
205	210	215	220
tgc gac ctc ggc ggg ctc gac gac ctc gat cag tcg aac ccg gtc gtc			1623
Cys Asp Leu Gly Gly Leu Asp Asp Leu Asp Gln Ser Asn Pro Val Val			
	225	230	235
tcg tcg cac ctg atg agc acg tac aag gac tgg gtc gac atg ggc ttc			1671
Ser Ser His Leu Met Ser Thr Tyr Lys Asp Trp Val Asp Met Gly Phe			
	240	245	250
gac ggc atc cgg gtc gat gcg gcg cgc tcg gtg ccg aag ccg tgg ctc			1719
Asp Gly Ile Arg Val Asp Ala Ala Arg Ser Val Pro Lys Pro Trp Leu			
	255	260	265
gcc gac ttc gaa gcc gag atg ggc gtg ccg acc ttc ggc gag gtg ttc			1767
Ala Asp Phe Glu Ala Glu Met Gly Val Pro Thr Phe Gly Glu Val Phe			
	270	275	280
gtc ggc gat gtc gac tac gtc tcg gag tac cag gac tac gag tgg ggc			1815
Val Gly Asp Val Asp Tyr Val Ser Glu Tyr Gln Asp Tyr Glu Trp Gly			
285	290	295	300
gtg ctc gac ttc ccc tac ttc ttc acg gtg cgc gag gcg ttc tcg gcc			1863
Val Leu Asp Phe Pro Tyr Phe Phe Thr Val Arg Glu Ala Phe Ser Ala			
	305	310	315

gat acc gac atg aac aag ctc ggc gac ctc ttc gac cag gac agc aag 1911
Asp Thr Asp Met Asn Lys Leu Gly Asp Leu Phe Asp Gln Asp Ser Lys
320 325 330

tac gcg aac ccg aac cgg ctg gag acg ttc ctc gac aac cac gat cgg 1959
Tyr Ala Asn Pro Asn Arg Leu Glu Thr Phe Leu Asp Asn His Asp Arg
335 340 345

gcg cgg ttc ctc acc tgg gcc gat gac aac tat cag cgg ctg cgc tca 2007
Ala Arg Phe Leu Thr Trp Ala Asp Asp Asn Tyr Gln Arg Leu Arg Ser
350 355 360

gga ctg acg ttc ctc cta acc tcc cgg ggc gtg ccc gtg atc tac tac 2055
Gly Leu Thr Phe Leu Leu Thr Ser Arg Gly Val Pro Val Ile Tyr Tyr
365 370 375 380

ggc acc gag cag gcc gac gac ggc aac ggc aac ccc tac gag gta ccg 2103
Gly Thr Glu Gln Ala Asp Asp Gly Asn Gly Asn Pro Tyr Glu Val Pro
385 390 395

atc gcg aac aag gac aac cgc aag gac atg gag agc ttc gat cag aac 2151
Ile Ala Asn Lys Asp Asn Arg Lys Asp Met Glu Ser Phe Asp Gln Asn
400 405 410

tcg aac ctc tac aag cac atc cag cgg ttg acc gcg atc aag gcc gct 2199
Ser Asn Leu Tyr Lys His Ile Gln Arg Leu Thr Ala Ile Lys Ala Ala
415 420 425

tac ccg gct ctg cag gtc ggc aca cag cgc gag atg tgg tcc gac acc 2247
Tyr Pro Ala Leu Gln Val Gly Thr Gln Arg Glu Met Trp Ser Asp Thr
430 435 440

tcc gtc tac ggg ttc tcg cga cgc gtc gac agc acg ggt gcc gag gcg 2295
Ser Val Tyr Gly Phe Ser Arg Arg Val Asp Ser Thr Gly Ala Glu Ala
445 450 455 460

atg acc ttc tcg tcg aac tcg tgg acg acg cag acg cgc acg gtg ccg 2343
Met Thr Phe Ser Ser Asn Ser Trp Thr Thr Gln Thr Arg Thr Val Pro
465 470 475

ctg cgc gcc gag agc tcg atc acg gtc ggt acg acg ctg acg aac ctc 2391
Leu Arg Ala Glu Ser Ser Ile Thr Val Gly Thr Thr Leu Thr Asn Leu
480 485 490

atg aac acg ggc gac acg gtg acc gtg acc gcc ggc ggt gtc acg ggg 2439
Met Asn Thr Gly Asp Thr Val Thr Val Thr Ala Gly Gly Val Thr Gly
495 500 505

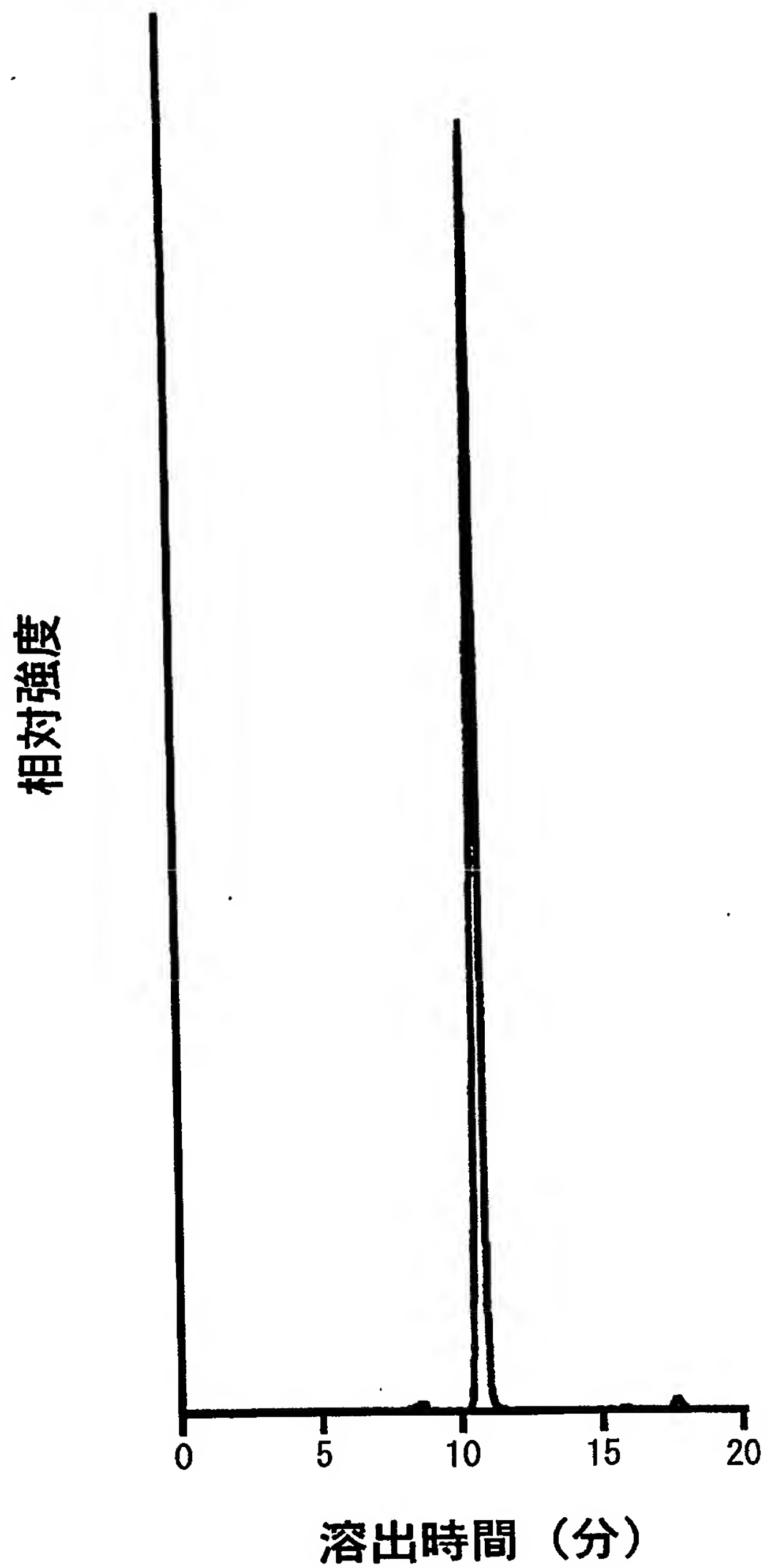
aag cag atc acc gtc tcc ctc ggc gag cac gag agc aag gtc tat gcg 2487
Lys Gln Ile Thr Val Ser Leu Gly Glu His Glu Ser Lys Val Tyr Ala

510	515	520	
ccc ggc acc ccg gta tcg gca tac agc ccc gaa gcg cgc aac acc acg Pro Gly Thr Pro Val Ser Ala Tyr Ser Pro Glu Ala Arg Asn Thr Thr 525 530 535 540	2535		
aag atc cgc gtg cac tac aac gtg ggc ctc ggg cac agc atc gcg atc Lys Ile Arg Val His Tyr Asn Val Gly Leu Gly His Ser Ile Ala Ile 545 550 555	2583		
cgc ggc gac gag tac ccg ttc acc tgg acc tcc ggc cga ggc gcg cgc Arg Gly Asp Glu Tyr Pro Phe Thr Trp Thr Ser Gly Arg Gly Ala Arg 560 565 570	2631		
aac gtc gcg tcc gac gtc tgg gag ttc gag gtc gag cgc atc ccc gac Asn Val Ala Ser Asp Val Trp Glu Phe Glu Val Glu Arg Ile Pro Asp 575 580 585	2679		
ggt gag acc ttc cag ttc aag cct ctg atc gac gac gtc acc tgg tcg Gly Glu Thr Phe Gln Phe Lys Pro Leu Ile Asp Asp Val Thr Trp Ser 590 595 600	2727		
acc ggc ggc aac ttc acc ggg acg ggc ggc gac gtg atc gac atc tac Thr Gly Gly Asn Phe Thr Gly Thr Gly Gly Asp Val Ile Asp Ile Tyr 605 610 615 620	2775		
ccc acc ttc tga acccatccct cccgggactc caccgaaagg atgcttgtga gccac Pro Thr Phe	2832		
accatcgaac ggccctctcg cctcgacacg gcaaggcgcg ccttctcctg gcgcgacgcg gtcgtctacc aggtctacct gcggtcgttc cgcgacgcga acggcgacgg catcggcgac ctcggcggcc tgagccaggg tctcgacgcg atcgccgcac tcggctgcga cgccatctgg ctgaaccctt gctacgcctc gccccagcgc gaccacgggt acgacatcgc cgactacctg acgatcgatc cggcgtacgg caccctcgag gagttcgacg aggtgggttcg ccgagcgcac gagctcgggc tgcgcgttct gatggacatg gtcgcgaacc actgctcgtc cgaccacgcc tggttccagg cggcgttggc cgccgagccc ggcagcgacg agcgggcgcg cticattctc cgcgacggcc tcggccccga tggcgaactg ccgccgaaca actgggacag cgtcttcgga gggctcgcct ggacccgcgt caccgagcgc gacggacgcc ccgggcagtg gtacctccac tcctttgata cgagccagcc cgacttcgat tggcggcacc ccgcggtggc cgagcacttc gagaacgtgc tgcggttctg gttcgagcgg ggagtcgacg gcttccgcat cgacgtcgcg cacggccact tcaaggacgc cgccctgccc gaccacccgg gtggccgggg gcctgacgcc ggccacaacc acggcatgtg ggaccagccc gaggtgcacg acctctatcg ctcgtggcga gcgctcggcg atgcctacga gcccgagaag tacttcgttg gcgagatctg ggtcccctcc cccgaccggc tggccgacta cctgcgaccc gacgagctgc acaacgcctt ctcgttcgat ctgctcgtgc agccgtggaa cgccgaccgg ttccggaagg cgatcgagac cggactcgcc gtcggacgcg ggtggccggc ctggacactg gcccaaccacg acgtgcatcg tgcggtcacc cgctacggcc aggagcagcc gttggatgaa gccctgccga ccgacatgat cgccgcggcg cgacgcaggg gcccggccga tctggatcgc ggtcttcgcc gtgcgcgcgc ggcagccgcc ctcgccctcg cgctcccggg gtcgatgtac ctctatcagg gcgaagaact cgggttgccc	2892 2952 3012 3072 3132 3192 3252 3312 3372 3432 3492 3552 3612 3672 3732 3792 3852 3912 3972 4032		

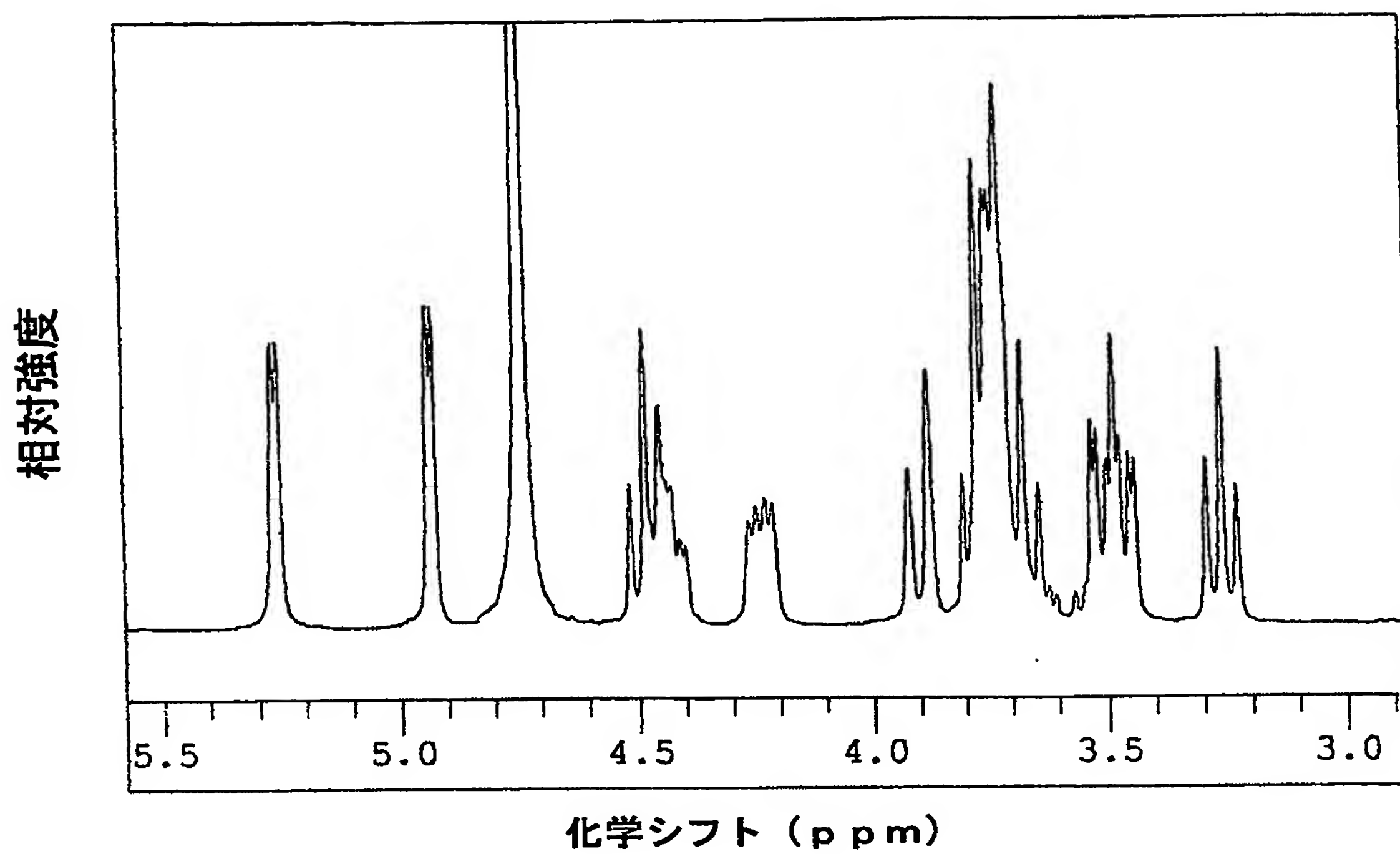
gaggttctgg	atctcccgga	tgctgcgcgc	caagacccga	tctggacccg	ctcgaacggc	4092
accgagctcg	gccgggacgg	gtgccgcac	cccctcccct	ggacgcgaga	gggccgcacc	4152
ttcggattca	gcgacgcggc	cgccgccacg	acctggctcc	cgcagcccgc	gtggttcggc	4212
gcgttcgccc	gggcgacgca	ggcggccgat	cccgactcga	tgctctcgct	gcatcgcgat	4272
ctcctcgcca	cgcgccgcac	ccacctccgc	ggaacggagc	cgatcgtctg	gctgtccccg	4332
gcaggtgccg	aggtgctcgc	cttccgacgc	ggggacgtcg	tggtcgtcac	gaacttcggc	4392
tccgcaccct	tcacgccgcc	gtccgcctgg	ggcgcgctct	cgccgctcct	ggcctcccag	4452
ccgctgacgg	gatcc					4467

【書類名】 図面

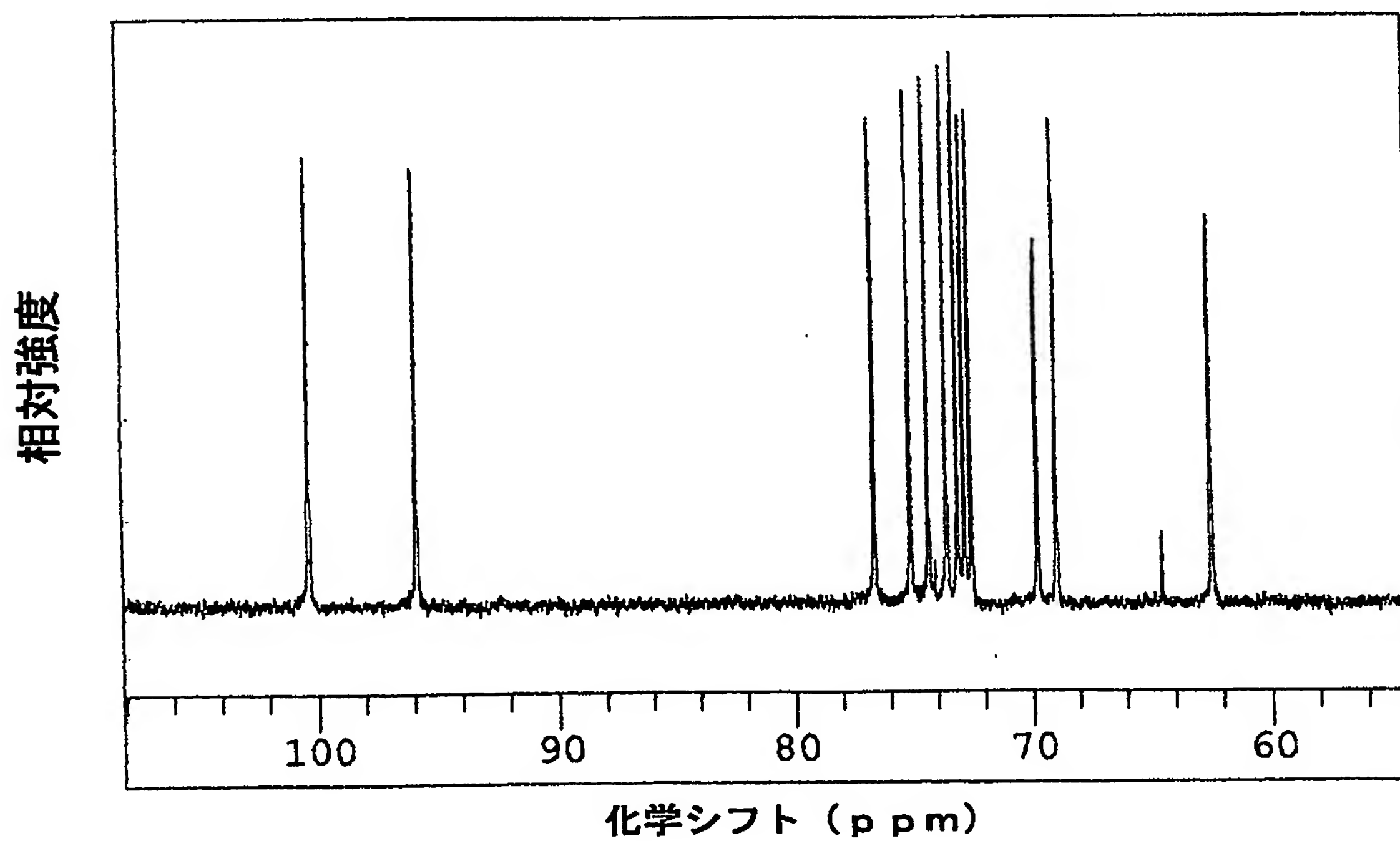
【図 1】



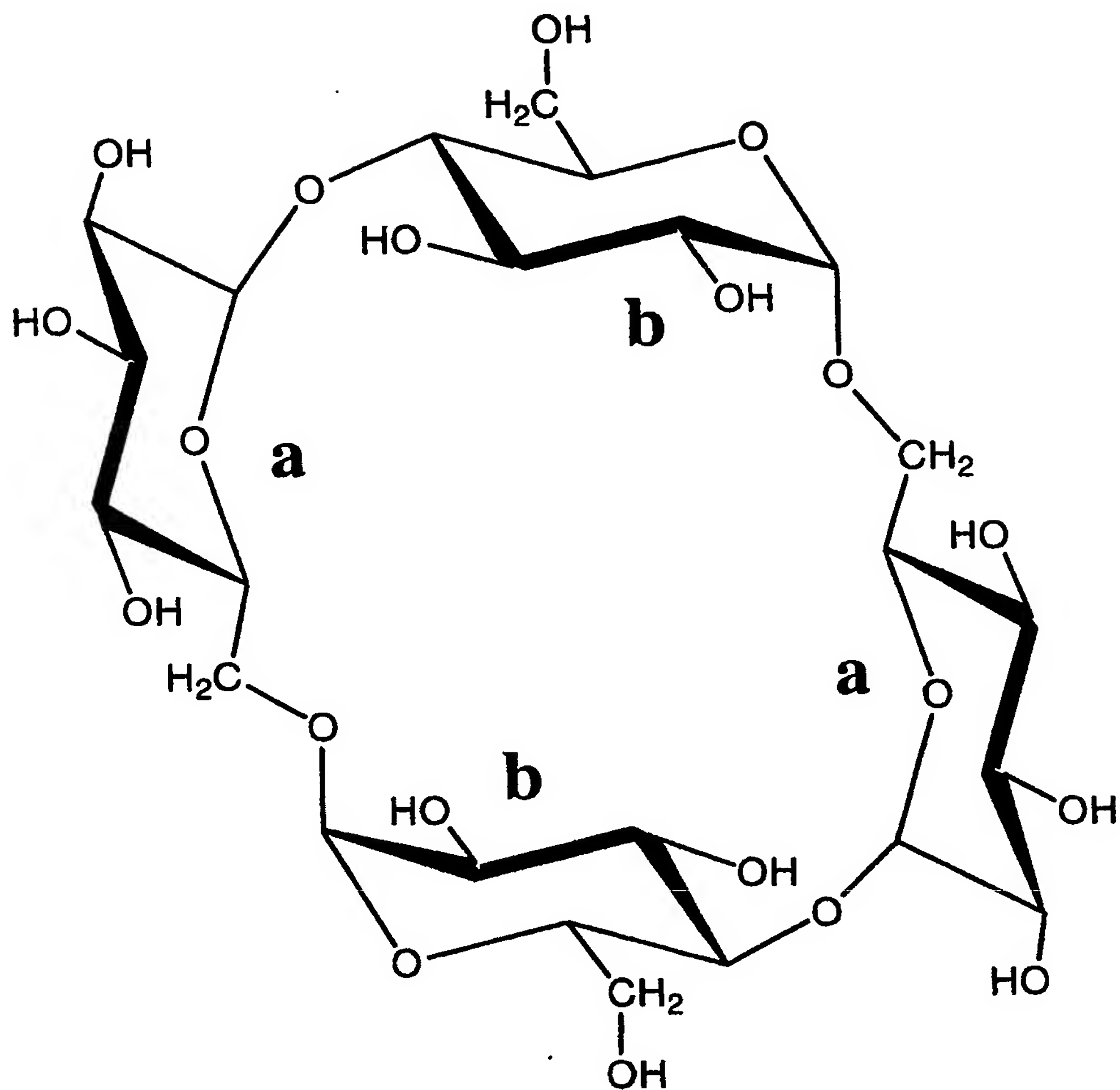
【図 2】



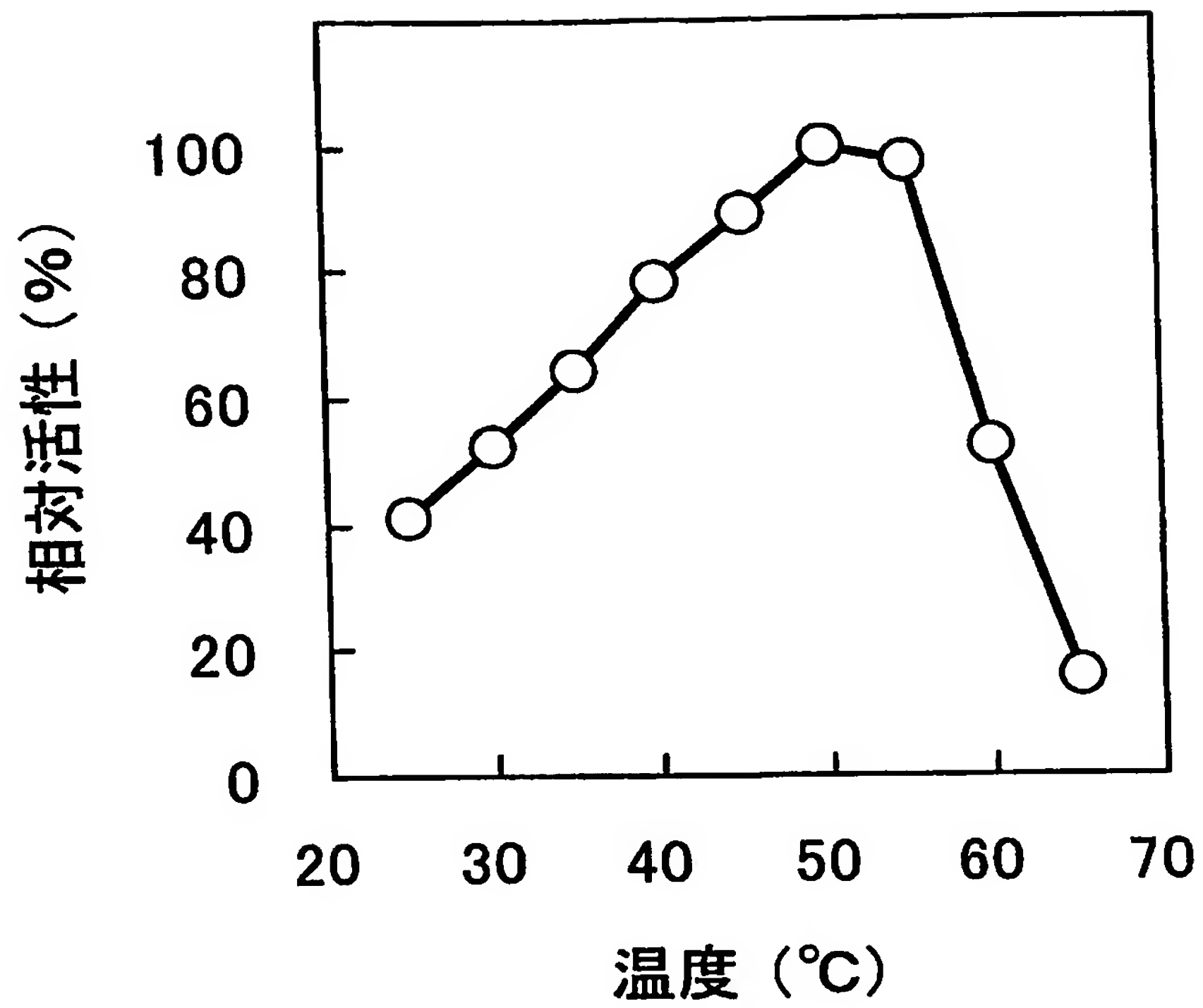
【図 3】



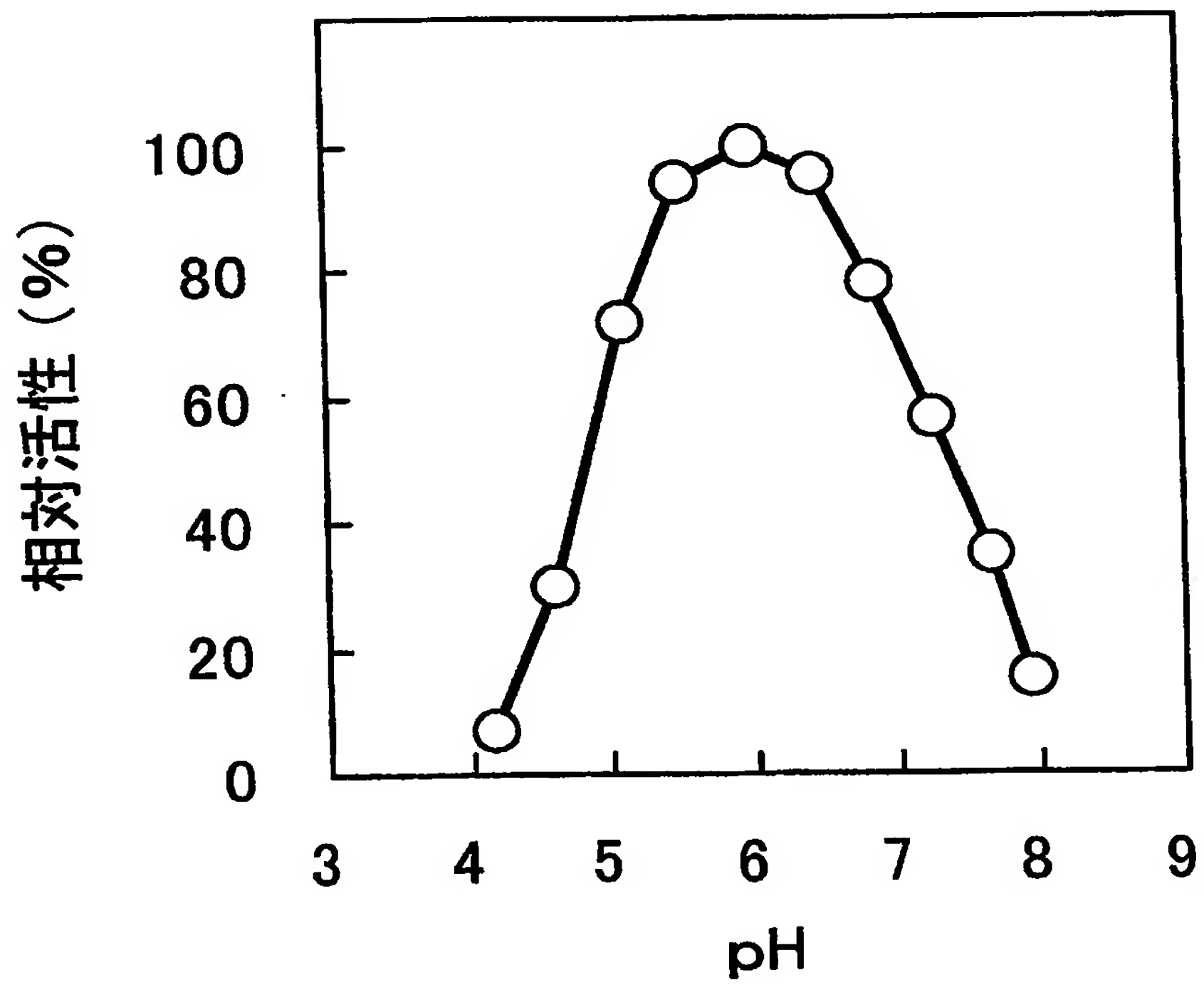
【図 4】



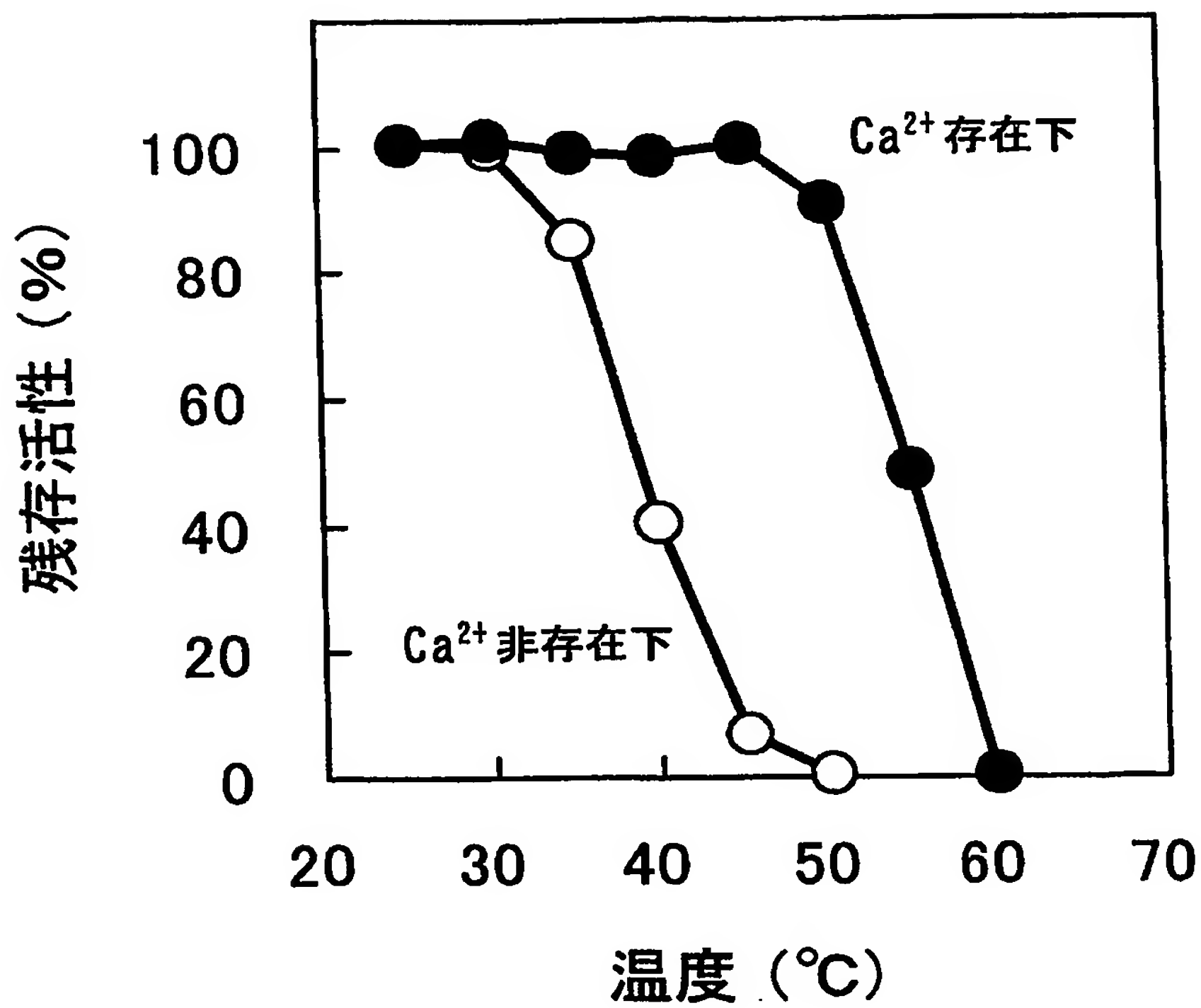
【図 5】



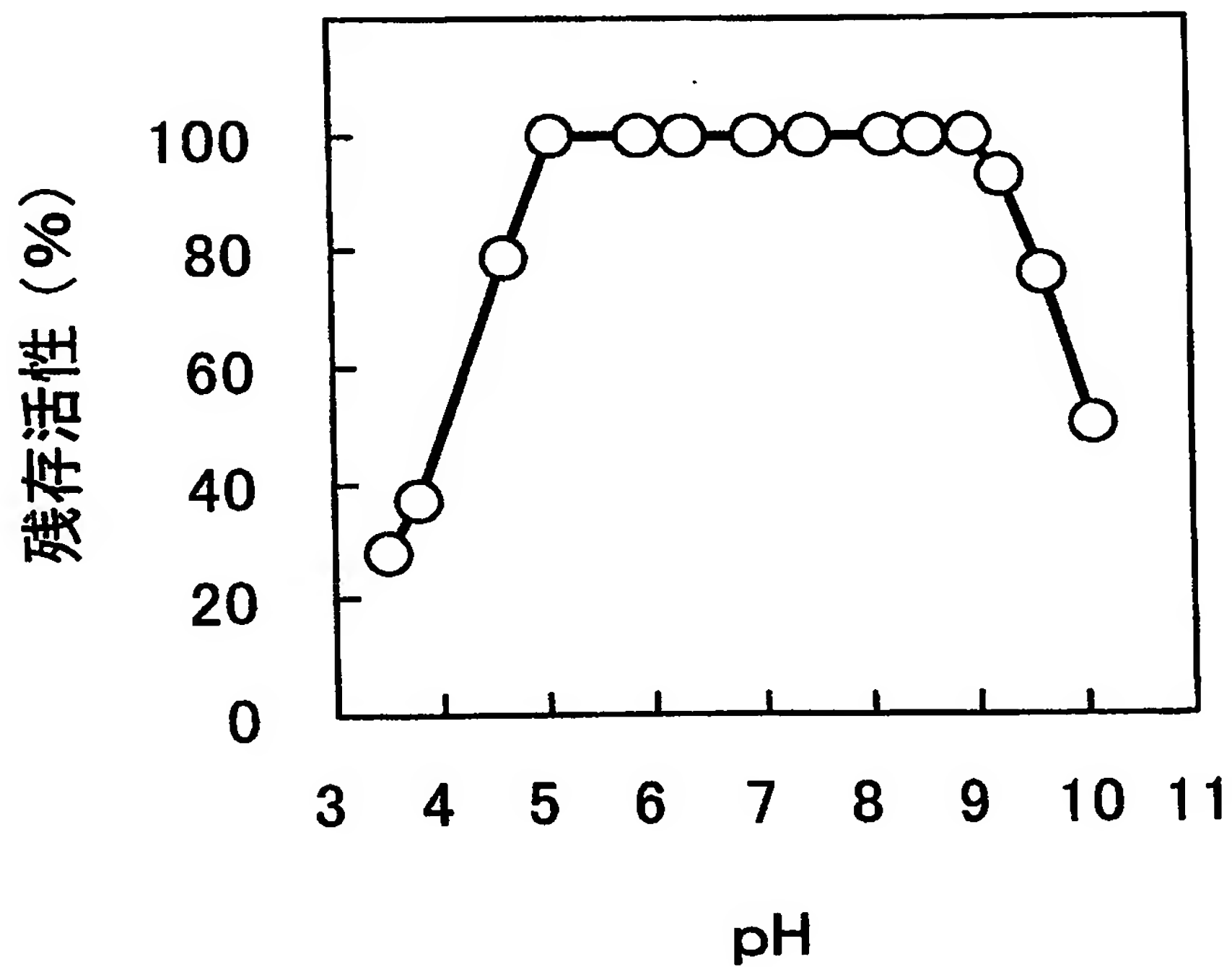
【図 6】



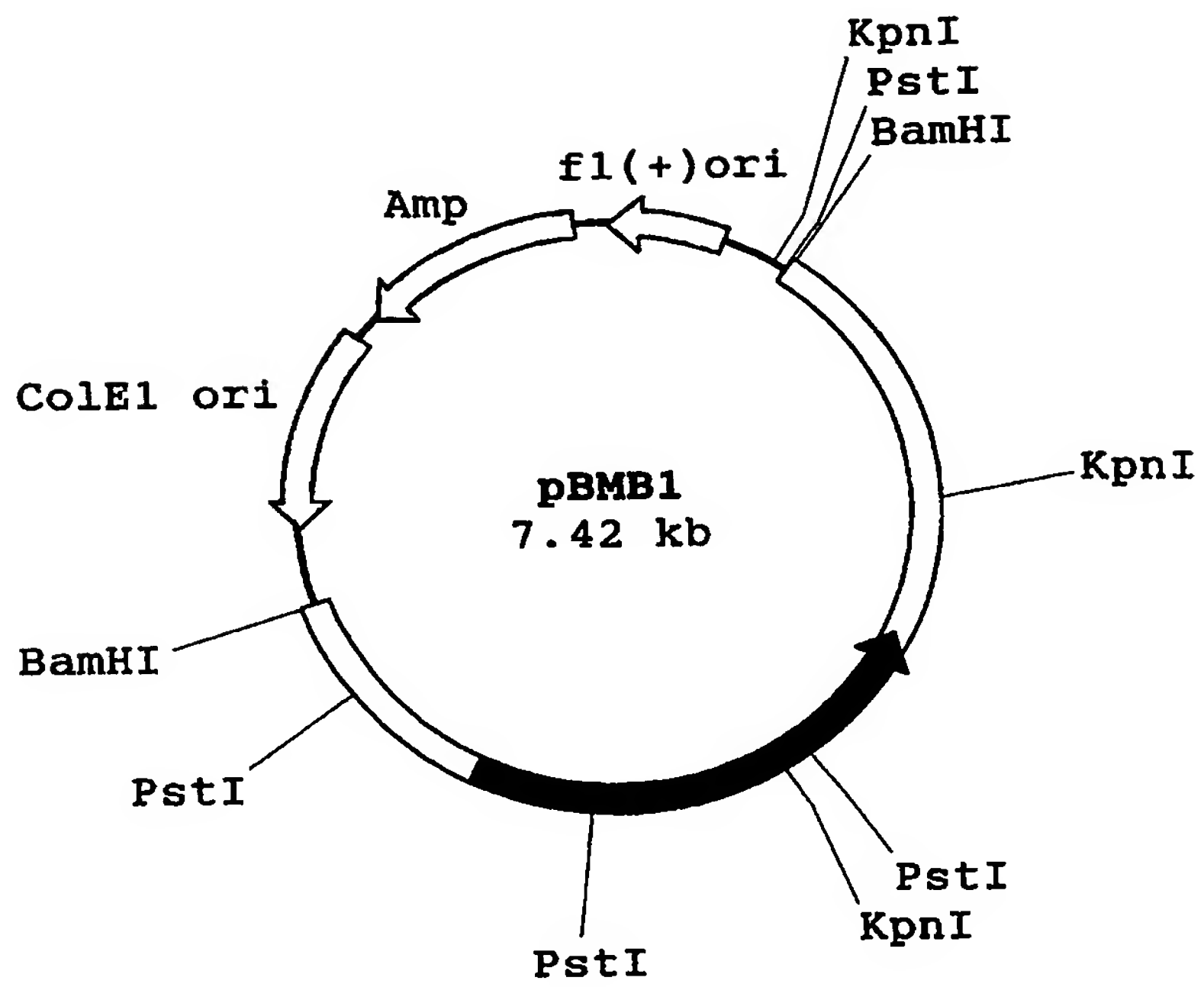
【図 7】



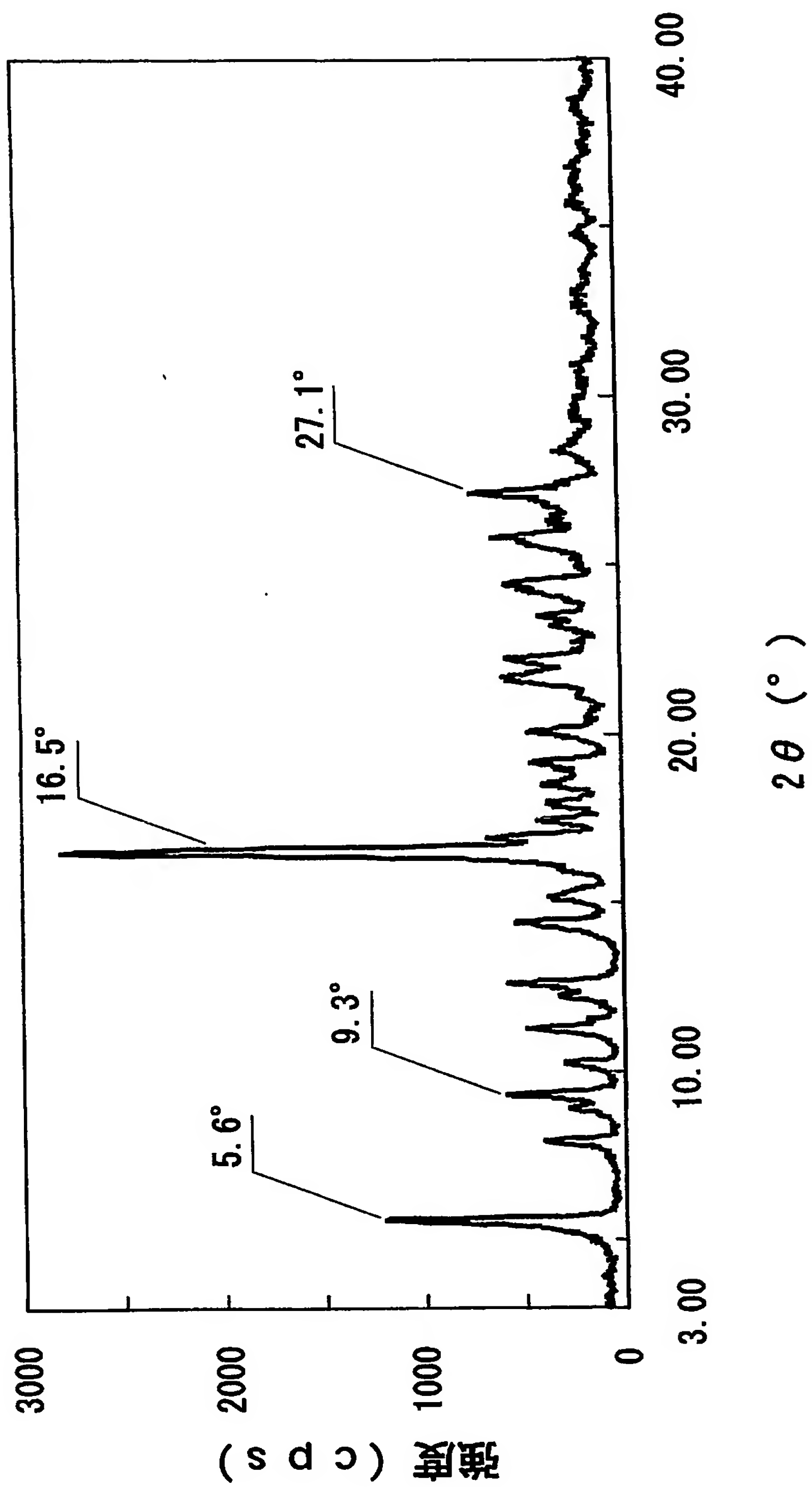
【図 8】



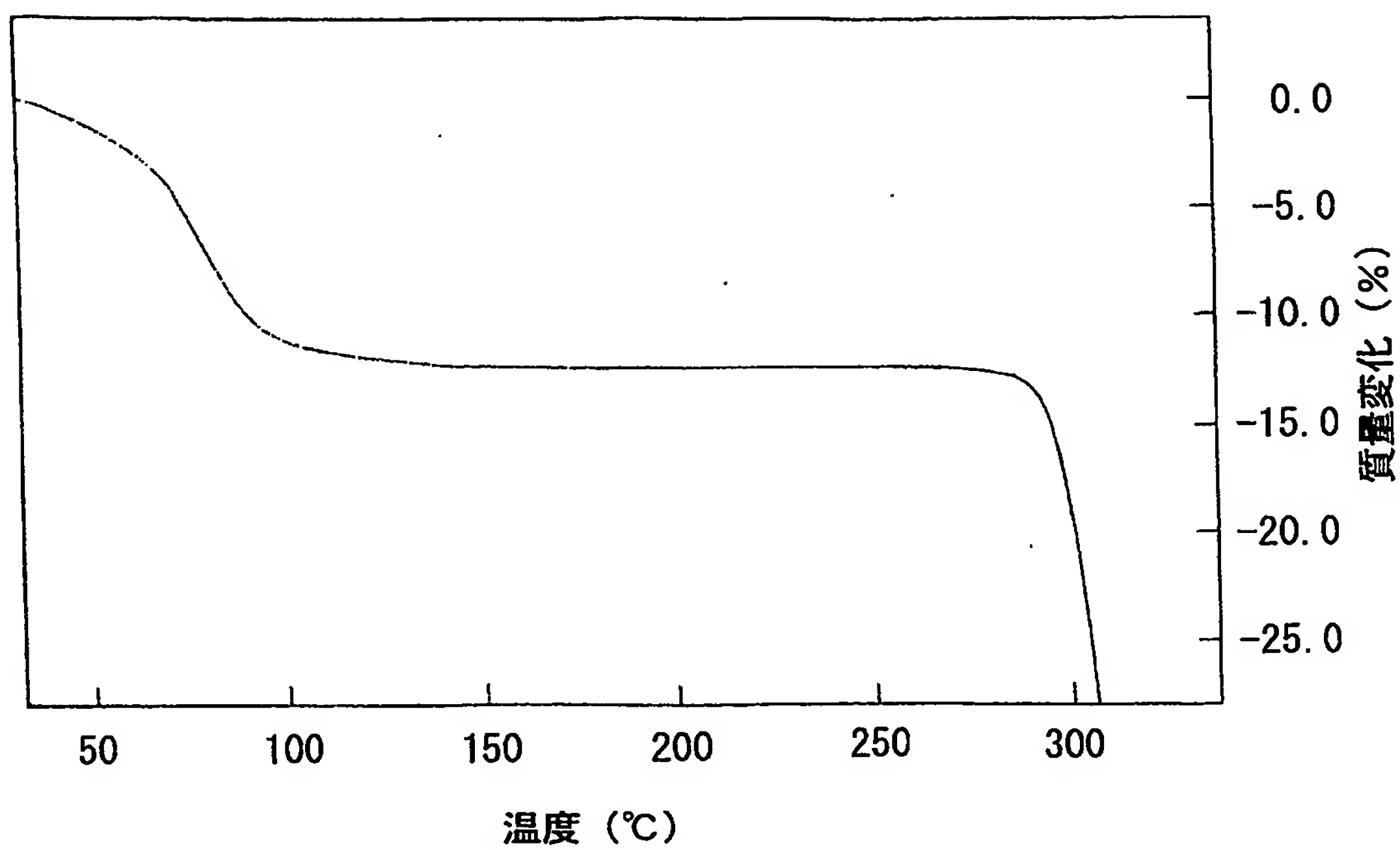
【図 9】



【図 10】



【図 1 1】



【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 グルコースを構成糖とする新規な非還元性糖質を提供し、非還元性糖質の選択の幅を広げるとともに当該非還元性糖質を生成する新規酵素と、それらの生成方法及び製造方法、当該酵素をコードするDNA、これを含んでなる組換えDNA及び形質転換体、並びに当該非還元性糖質を含んでなる組成物とその用途を提供することを課題とする。

【解決手段】 サイクロ $\{ \rightarrow 6) - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow 4) - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow 6) - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow 4) - \alpha - D - \text{グルコピラノシル} - (1 \rightarrow \}$ の構造を有する新規な環状糖質、すなわち、環状マルトシルマルトースとそれを生成する新規な環状マルトシルマルトース生成酵素とそれらの生成方法及び製造方法、さらには当該酵素をコードするDNAとこれを含んでなる組換えDNA及び形質転換体、並びに環状マルトシルマルトース又はこれを含む糖質を含んでなる組成物とその用途を提供することによって上記課題を解決する。

【選択図】 なし

認定・付加情報

特許出願の番号	特願 2 0 0 4 - 1 7 4 8 8 0
受付番号	5 0 4 0 0 9 8 8 4 6 4
書類名	特許願
担当官	第五担当上席 0 0 9 4
作成日	平成 1 6 年 6 月 1 7 日

< 認定情報・付加情報 >

【提出日】	平成16年 6月14日
-------	-------------

特願 2 0 0 4 - 1 7 4 8 8 0

出 願 人 履 歴 情 報

識別番号 [0 0 0 1 5 5 9 0 8]

1. 変更年月日	1 9 9 8 年 1 0 月 2 1 日
[変更理由]	住所変更
住 所	岡山県岡山市下石井 1 丁目 2 番 3 号
氏 名	株式会社林原生物化学研究所